? S PN=EP 201852 PN=EP 201852 S2 1 ? T S2/7

2/7/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

004803288

WPI Acc No: 1986-306629/ 198647

New and known 5-amino-pyrazole derivs. - useful as insecticides, acaricides and nematocides

Patent Assignee: BAYER AG (FARB)

Inventor: BECKER B; BEHRENZ W; GEHRING R; HOMEYER B; JENSENKORT U;

SCHALINER O; STETTER J; WROBLOWSKY H J

Number of Countries: 020 Number of Patents: 018

Patent Family:

	-			•				
Patent No	Kind	Date	App	plicat No	Kind	Date	Week	
EP 201852	A	19861120	ΕP	86106208	A	19860506	198647	В
DE 3602728	A	19861120	DE	3602728	A	19860130	198648	
AU 8657368	A	19861120					198702	
JP 61268671	A	19861128	JP	86109714	A	19860515	198702	
DK 8602298	A	19861118					198707	
BR 8602225	Α	19870113					198708	
ZA 8603646	A	19861110	ZA	863646	A	19860516	198712	
ES 8703843	A	19870516	ES	555053	Α	19860516	198725	
DD 248272	A	19870805					198751	
HU 44239	T	19880229		* .			198813	
US 4804675	A	19890214	US	86858475	A	19860430	198909	
EP 201852	В	19900816					199033	
US 4945165	A	19900731	US	89384188	Α	19890721	199033	
DE 3673448	G	19900920					199039	
CA 1296732	С	19920303					199215	
JP 94062579	B2	19940817	JΡ	86109714	Α	19860515	199431	
JP 7070077	A	19950314	JP	86109714	Α	19860515	199519	
		•	JΡ	9444731	A	19860515		
JP 95080856	В2	19950830	JP	86109714	A	19860515	199539	
•			JР	9444731	A	19860515		

Priority Applications (No Type Date): DE 3602728 A 19860130; DE 3517843 A 19850517; DE 3717843 A 19850517

Cited Patents: A3...8843; EP 154115; EP 17066; EP 5240; EP 9634; No-SR.Pub Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 201852 A G 144

Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE

EP 201852

Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE Based on patent JP 61268671 B2 90 C07D-231/44

JP 94062579

Div ex application JP 86109714 JP 7070077 Α 135 C07D-231/38

Div ex application JP 86109714 JP 95080856 B2 135 C07D-231/38

Based on patent JP 7070077

Abstract (Basic): EP 201852 B

(A) 5-Aminopyrazole derivs. of formula (I) are new: R1=H, alkyl or haloalkyl; R2=alkyl, haloalkyl or opt. substd. aralkyl or aryl; R3=H, alkyl or C(X)R4; Ar=opt. substd. phenyl or pyridyl; n=0-2; X=O or S; R4=H, alkyl, alkenyl, alkynyl, haloalkyl, alkoxyalkyl, alkylthioalkyl, opt. substd. cycloalkyl or aryl, alkoxy, alkylthio, opt. substd. aryloxy or arylthio, mono- or dialkylamino or opt. substd. arylamino; with the provisos that: (a) Ar is not unsubstd. phenyl, (b) Ar is opt. substd. pyridyl whe- R1=H, and (c) R2 is not s-Bu when R1=Me, R3=H, n=0 and R4=mono- or dichlorophenyl.

(B) Insecticidal, acaricidal and nematocidal compsns. contg. cpds.

(I) without the above provisos, are also new.

USE - (I) are active, e.g. against Phaedon, Plutella, Tetranychus and Phorbia spp. (144pp Dwg.No.0/0)

Abstract (Equivalent): EP 201852 B

Insecticidal, acaricidal and nematicidal agents, characterised in that they contain at least one 5-aminopyrazole of the general formula (I) in which R1 represents in each case straight-chain or branched alkyl or halogenalkyl with 1 to 4 carbon atoms and, where appropriate, 1 to 9 identical or different halogen atoms, or represents hydrogen, R2 represents in each case straight-chain or branched alkyl or halogenoalkyl with in each case 1 to 8 carbon atoms and, where appropriate, 1 to 17 identical or different halogen atoms, or represents phenylalkyl or phenyl with 1 to 4 carbon atoms in the straight-chain or branched alkyl part and in each optionally monosubstituted or polysubsituted by identical or different substituents, possible substituents on the phenyl in each case being: halogen, cyano, nitro and in each case straight-chain or branched alkyl, alkoxy, alkylthio, alkylsuphinyl, alkylsulphonyl, halogenoalkyl, halogenoalkoxy, halogenoalkylthio, halogenoalkylsulphinyl and halogenalkyl-sulphonyl with in each case 1 to 4 carbon atoms in the individual alkyl parts and, where appropriate, 1 to 9 identical or different halogen atoms, R3 represents hydrogen, straight-chain or branched alkyl with 1 to 4 carbon atoms or a radical (i) wherein \boldsymbol{X} represents oxygen or sulphur and R4 represents hydrogen, or represents in each case straight-chain dr branched alkyl, alkenyl, alkinyl, alkoxyalkyl, alkylthioalkyl, alkoxy, alkylthio, alkylamino, dialkylamino or halogenalkyl, with up to 9 identical or different halogen.atoms, or)

Abstract (Equivalent): US 4945165 A

5-Aminopyrazole derivs. of formula (I), (II) and (III) are new. General methods of prepn. of 5-aminopyrazoles comprise (A) reaction of 4-thiocyanate-5-aminopyrazoles of formula (IV) (where Ar is opt. substd. phenyl) with a halide, in the presence of a base and a reducing agent, and (B) reaction of a 4-unsubstd. 5-amino-pyrazole of formula (V) with a sulphenyl halide.

USE - As pesticides. (59pp) US 4804675 A

5-Opt. substd. aminopyrazoles of formula (I) are new, where Rl is 1-4C (halo)alkyl; R2 is 1-8C (halo)alkyl; R3 is H or 1-4C alkyl; n is 0, 1 or 2; Ap is phenyl, 2-, 3- or 4-pyridyl, each being opt. substd. 5-Amino-3-methyl-4- trifluoromethylsulphenyl

-1-(2,6-dichloro-4-trifluoromethylphenyl)- pyrazole and the corresp. 4-trifluoromethylsulphinyl cpd. are pref.

Several methods of prepn. are described, e.g., reaction of 4-unsubstd. 5-aminopyrazoles of formula (II) are reacted with sulphenyl halides of formula R2-S-Hal. Cpds. of (IIA) are claimed per se.

USE - As insecticides, arachnicides and nematocides. (62pp)h

Derwent Class: CO2

International Patent Class (Main): CO7D-231/38

International Patent Class (Additional): A01N-031/00; A01N-041/10; A01N-043/56; A01N-047/00; C07D-231/44; C07D-401/04

Ī

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 201 852

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 86106208.1

(22) Anmeldetag: 06.05.86

(5) Int. Cl.⁴: **C 07 D 231/44** C 07 D 401/04, A 01 N 43/56

(30) Priorităt: 17.05.85 DE 3517843 30.01.86 DE 3602728

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 20.11.86 Patentblatt 86/47

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE

(71) Anmelder: BAYER AG Konzernverwaltung RP Patentabtellung D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

(72) Erfinder: Jensen-Korte, Uta, Dr. Gelbelstrasse 9 D-4000 Düsseldorf(DE)

(72) Erfinder: Gehring, Reinhold, Dr. Dasnöckel 49 D-5600 Wuppertal(DE)

72) Erfinder: Schallner, Otto, Dr. Noldeweg 22 D-4019 Monheim (DE)

(72) Erfinder: Stetter, Jörg, Dr. Gellertweg 4 D-5600 Wuppertal 1(DE)

(72) Erfinder: Wroblowsky, Heinz-Jürgen, Dr. Gladbacher Strasse 34 D-4018 Langenfeld(DE)

(72) Erfinder: Becker, Benedikt, Dr. Metzkausener Strasse 14 D-4010 Mettmann(DE)

(72) Erfinder: Homeyer, Bernhard, Dr. Obere Strasse 28 D-5090 Leverkusen 3(DE)

(72) Erfinder: Behrenz, Wolfgang, Dr. Untergründemich 14 D-5063 Overath-Steinenbrück(DE)

(72) Erfinder: Stendel, Wilhelm, Dr. In den Birken 55 D-5600 Wuppertal 1(DE)

(72) Erfinder: Andrews, Peter, Dr. Geliertweg 2 D-5600 Wuppertal 1(DE)

64) Schädlingsbekämpfungsmittel auf Basis von Pyrazolderivaten.

(57) Die Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten 5-Aminopyrazolderivaten als Schädlingsbekämpfungsmittel, insbesondere als Insektizide, Akarizide und Ne-

Es wurde gefunden, daß die tellweise bekannten 5-Aminopyrazole der allgemeinen Formel (I)

in welcher

R1 für Wasserstoff, Alkyl oder Halogenalkyl steht, R² für Alkyl, Halogenalkyl, für gegebenenfalls substituiertes Aralkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl

R³ für Wasserstoff, Alkyl oder einen Rest -C-R⁴ steht,

Ar für jeweils gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht, und

n für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht, und wobei X für Sauerstoff oder Schwefel steht und R⁴ die im Anmeldungstext angegebenen Bedeutungen hat, überragende Insektizide, akarizide und nematizide Eigenschaften beBAYER AKTIENGESELLSCHAFT

Konzernverwaltung RP

Patentabteilung

5090 Leverkusen, Bayerwerk

Er/by-c Typ IIb

10

Schädlingsbekämpfungsmittel auf Basis von Pyrazolderivaten

- Die Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten 5-Aminopyrazolderivaten als Schädlingsbekämpfungsmittel, insbesondere als Insektizide, Akarizide und Nematizide.
- Es ist bereits bekannt, daß Pyrazolderivate, wie beispielsweise das 1,4-Dimethyl-5-[N,N-(dimethyl)-carbamoyloxy]-3-methylthiomethyl-pyrazol oder das 5-[N,N-(Dimethyl)-carbamoyloxy]-1-methyl-3-methylsulfinylmethyl-pyrazol oder das 5-[N,N-(Dimethyl)-carbamoyloxy]-1-iso-propyl-3-methylsulfonylmethyl-pyrazol oder das 5-[N,N-(Dimethyl)-carbamoyloxy]-1-isobutyl-5-[N,N-(diemthyl)-carbamoyloxy]-3-methylthiomethylpyrazol oder das 1-Cyclohexyl-5-[N,N-(dimethyl)-carbamoyloxy]-3-methylsulfonyl-pyrazol insektizide, nematizide und fungizide Wirkung besitzen. (Vgl. DE-OS 2 819 932; DE-OS 2 839 270 oder DE-OS 2 912 494).

35

- 5 Die Wirkungshöhe bzw. die Wirkungsdauer dieser Verbindungen sind jedoch, insbesondere bei bestimmten Insekten oder bei niedrigen Anwendungskonzentrationen nicht immer völlig zufriedenstellend.
- Außerdem ist bekannt, daß bestimmte Cumarinyl-phosphorsäureester, wie beispielsweise der 0,0-Diethyl-0-(3chlor-4-methyl-cumarin-7-yl)-thionophosphorsäureester sehr gute Wirkung gegen bestimmte Ektoparasiten zeigt (vgl. z.B. "Pflanzenschutz und Schädlingsbekämpfung"

15 K.H. Büchel, G. Thieme Verlag Stuttgart 1977, S. 38).

Aber auch die Wirksamkeit dieser Verbindungsklasse ist, insbesondere bei niedrigen Aufwandmengen und Konzentrationen nicht immer völlig zufriedenstellend.

20

Schließlich sind bestimmte 5-Amino-1-aryl-pyrazole bekannt (vgl. z.B. Pharmaco. Ed. Sci. <u>26</u>, 276-293 [1971] oder Mycopathologics <u>74</u>, 7-14 [1981] bzw. C.A. <u>96</u>: 1964 llj, sowie C.A. <u>95</u>: 36257 q).

25

Über eine Wirksamkeit dieser Verbindungsklasse gegen Insekten, Milben oder Nematoden ist bisher jedoch nichts bekannt.

30 Es wurde gefunden, daß die teilweise bekannten 5-Aminopyrazole der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & S(0)_{n} - R^{2} \\
N & NH - R^{3}
\end{array}$$
(1)

35

in welcher

- R1 für Wasserstoff, Alkyl oder Halogenalkyl steht,
- für Alkyl, Halogenalkyl, für gegebenenfalls substituiertuiertes Aralkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R^3 für Wasserstoff, Alkyl oder einen Rest $-C-R^4$ steht,
- Ar für jeweils gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Pyridyl steht, und
- n für eine Zahl 0,1 oder 2 steht,

wobei

- X für Sauerstoff oder Schwefel steht und
- R⁴ für Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Halogenalkyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, für gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, für gegebenenfalls substituiertes Aryl, für Alkoxy, Alkylthio,
 für gegebenenfalls substituiertes Aryloxy, für
 gegebenenfalls substituiertes Arylthio, für
 Alkylamino, für Dialkylamino oder für gegebenenfalls substituiertes Arylamino steht,

insektizide, akarizide und nematizide Eigenschaften besitzen.

Überraschenderweise zeigen die erfindungsgemäß zu verwendenden 5-Aminopyrazole der allgemeinen Pormel (I) eine erheblich verbesserte insektizide, akarizide und nematizide Wirksamkeit , als die aus dem Stand der Technik bekannten Pyrazolderivate, wie beispielsweise das 1,4-Dimethyl-5-[N,N-(dimethyl)-carbamoyloxy]-3-methylthicmethyl-pyrazol oder das 5-[N,N-(Dimethyl)-carbamoyloxy]-1-methyl-3-methylsulfinylmethyl-pyrazol oder das 5-[N,N-(Dimethyl)-carbamoyloxy]-1-isopropy1-3-methylsulfinylmethyl-pyrazol oder das 5-[N,N-(Dimethyl)-carbamoyloxy]-l-isobutyl-3-methyl-sulfinylmethyl-pyrazol oder das 1-Cyclohexyl-5-[N,N-(dimethyl)carbamoyloxy]-3-methylthiomethyl-pyrazol oder das 1-Cyclohexyl-5-[N,N-(dimethyl)-carbamoyloxy]-3-methylsulfinylpyrazol oder das 1-Cyclohexyl-5-[N,N-(dimethyl)-carbamoyloxy]-3-methylsulfonyl-pyrazol oder die aus dem Stand der Technik bekannten Cumarinyl-phosphorsäureester, wie beispielsweise der 0,0-Diethyl-0-(3-chlor-4-methyl-cumarin-7yl)-thionophosphorsäureester, welches chemisch und/oder wirkungsmäßig naheliegende Verbindungen sind.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden 5-Aminopyrazolderivate sind durch die Formel (I) allgemein definiert. Bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der Formel (I), bei welchen

für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und gegebenenfalls 1 bis 9 gleichen
oder verschiedenen Halogenatomen oder für Wasserstoff steht,

- R^2 für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Halogenalkyl mit jeweils 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und gegebenenfalls 1 bis 17 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen steht oder für jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Phenylalkyl oder Phenyl mit gegebenenfalls 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im geradkettigen oder verzweigten Alkylteil steht, wobei als Phenylsubstituenten jeweils in Frage kommen: Halogen, Cyano, Nitro, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen und gegebenenfalls 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen,
- R³ für Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit l bis 4 Kohlenstoffatomen oder für einen Rest -C-R⁴ steht,

wobei

- X für Sauerstoff oder Schwefel steht, und
- R⁴ für Wasserstoff, für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylamino, Dialkylamino oder Halogenalkyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen und im Fall des Halogenalkyl mit bis zu 9 gleichen

oder verschiedenen Halogenatomen, außerdem für gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, niederes Alkyl oder niederes Halogenalkyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, sowie für jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl, Phenoxy, Phenylthio oder Phenylamino steht, wobei als Phenylsubstituenten die bei R² genannten in Frage kommen,

Ar für jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl, 2-Pyridyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl steht, wobei als Substituenten in Frage kommen:

Cyano, Nitro, Halogen, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen außerdem jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl oder Halogenalkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen und bis zu 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen oder ein Rest -S(0) -R⁵

wobei

- R⁵ für Amino, sowie für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkylamino, Dialkylamino oder Halogenalkyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen und im Fall des Halogenalkyl mit bis zu 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen steht und
- m für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht und

n ebenfalls für eine Zahl 0,1 oder 2 steht.

Besonders bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der Formel (I), bei welchen

- R¹ für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl und Trifluormethyl steht,
- \mathbb{R}^2 für Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, soder t-Butyl, n- oder i-Pentyl, n- oder i-Hexyl, Chlormethyl, Difluormethyl, Difluorchlormethyl, Fluordichlormethyl, Trifluormethyl, Pentafluroethyl, Pentachlorethyl, Fluortetrachlorethyl, Difluortrichlorethyl, Trifluordichlorethyl, Tetrafluorchlorethyl, Heptafluorpropyl, Chlorethyl, Bromethyl, Chlorpropyl oder für jeweils gegebenenfalls einbis dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl, Benzyl oder Phenylethyl steht, wobei als Phenylsubstituenten in Frage kommen: Fluor, Chlor, Brom, Iod, Cyano, Nitro, Methyl, Ethyl, Methoxy, Methylthio, Trifluormethyl, Methylsulfinyl, Methylsulfonyl, Trifluormethoxy, Trifluormethylthio, Trifluormethylsulfinyl oder Trifluormethylsulfonyl,
- R³ für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl oder für einen Rest -C-R⁴ steht,

wobei

X für Sauerstoff oder Schwefel steht und

 R^4 für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n- und i-Propyl, Allyl, Propargyl, Butenyl, Methoxymethyl, Ethoxymethyl, Methoxyethyl, Ethoxyethyl, Methylthiomethyl, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio. Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Trifluormethyl, Trichlorethyl, Dichlorfluorethyl, Difluorchlorethyl, Chlormethyl, Iodmethyl, Brommethyl, Dichlormethyl, 1-Chlorethyl, 2-Chlorethyl, 2-Brommethyl, 3-Chlorpropyl, Heptafluor-n-propyl, für jeweils gegebenenfalls ein- bis vierfach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder Trifluormethyl substituiertes Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl, sowie für jeweils gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Methyl, Methoxy, Chlor oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl, Phenoxy, Phenylthio oder Phenylamino steht,

für jeweils gegebenenfalls ein- bis fünffach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl, 2-Pyridyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl steht, wobei als Substituenten in Frage kommen: Cyano, Nitro, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Methyl, Ethyl, n- und i-Propyl, n-, i-, s- und t-Butyl, Methoxy, Ethoxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Trifluormethyl, Trichlormethyl, Difluorchlormethyl, Difluorchlormethyl, Chlormethyl, Dichlormethyl, Difluormethyl, Pentafluorethyl, Tetrafluorethyl, Trifluorchlorethyl, Trifluorethyl, Difluordichlorethyl, Trifluordichlorethyl, Pentachlorethyl, Trifluormethoxy, Trichlormethoxy, Dichlorfluormethoxy, Difluorchlormethoxy, Chlormethoxy, Dichlormethoxy, Difluormethoxy, Pentafluorethoxy, Tetrafluorethoxy, Trifluorchlorethoxy, Trifluorethoxy, Difluordichlorethoxy,

Trifluordichlorethoxy, Pentachlorethoxy oder ein Rest $-S(0)_m - R^5$, wobei

- für Amino, Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Fluordichlormethyl, Difluormethyl, Tetrafluorethyl, Trifluorchlorethyl, Trifluormethyl, Methyl oder Ethyl steht,
- m für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht und
- n ebenfalls für eine Zahl 0,1 oder 2 steht.

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden 5-Aminopyrazole der allgemeinen Formel (I) genannt:

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & S(0)_{n}-R^{2} \\
\downarrow & \downarrow & NH-R^{3}
\end{array}$$

R ¹	R ²	R ³	n	Ar
сн ₃	СНЗ	н	0	C1 C1
CH ₃	CH ₃	н	1	CF ₃
СНЗ	снз	-co-c ₂ H ₅	· 2	C1 CF ₃
CF ₃	сн3	H	0	C1 CF ₃
CF ₃	CF ₃	Н	0	C1 C1 CF ₃
CF ₃	CC1 ₂ F	н	0	C1 CF ₃
CF ₃	CC1F ₂	H	0	C1 C1
CF ₃	с ₂ н ₅	Н	0	C1 CF ₃
CF ₃	СНЗ	H	. 1	C1 CF ₃
CF ₃	CF ₃	н	1	C1 CF ₃

R ¹	R ²	R ³	n	Ar
CF ₃	CC1 ₂ F	н .	1	C1 CF ₃
CF ₃	с ₂ н ₅	н	1	C1 CF ₃
CF ₃	сн3	н	2	C1 CF3
CF ₃	CF ₃	H	2	C1 CF ₃
CF ₃	CC1 ₂ F	н	2	C1 CF ₃
CF ₃	CFC1 ₂	Н	2	C1 CF ₃
CF ₃	C ₂ H ₅	Н	2	C1 CF3
сн3	СНЗ	н	0	C1 C1 C1
CH ₃	с ₂ н ₅	н	0	C1 CF ₃
CH ₃	сн3	н	. 1	C1 CF ₃

_ 1	_2	R ³		.
 R ¹	CH ₃	н	n 2	C1 CF ₃
CH3	^С 2 ^Н 5	Н	1	C1 CF ₃
сн3	с ₂ н ₅	Н	2	C1 C1
сн ₃	CF ₂ C1	Н	0	C1 CF ₃
CH ₃	CF ₂ C1	H	1	C1 C1 CF ₃
CH ₃	CF ₂ C1	н	2	CI CF3
CH ₃	CF ₃	н	1	C1 CF ₃
сн3	CF ₃	Н	2	C1 CF ₃
снз	CC1 ₂ F	Н	1	C1 C1 CF ₃
сн ₃	CCl ₂ F	Н	2	C1 C1 CF ₃

R ¹	R ²	R ³	n	Ar
н	CF ₃	н	0	F-CF ₃
н	CF ₃	н	1	F CF ₃
н	CF ₃	н	2	F-CF ₃
н	· cc1 ₂ F	H	0	F-CF ₃
Н	cc1 ₂ F	Н	1	F CF ₃
н	CC1 ₂ F	н	. 2	F CF ₃
Н	CF ₂ C1	н	0	F CF3
н	CF ₂ C1	н	1	F-CF3
Н	CF ₂ C1	н	2	F CF ₃
сн 3	CF ₃	н	. 0	F CF ₃

R ¹	R ²	R ³	n	Ar
CH ₃	CF ₃	Н	1	F CF ₃
CH ₃	CF ₃	H ·	2	F CF ₃
СН _З	CCl ₂ F	н	0	F-CF ₃
Сн ₃	cc1 ₂ F	Ħ	1	F CF ₃
CH3	CC1 ₂ F	Н	2	F-CF ₃
H	CH3	н	0	F-CF ₃
H «	сн ₃	н	1	F-CF ₃
н .	CH ₃	Н	2	F-CF ₃
н	^С 2 ^Н 5	Н ,	0	F CF ₃
Н	^С 2 ^Н 5	Н	1	F CF ₃
				•

R ¹	R ²	R ³		Ar
Н	^C 2 ^H 5 .	Н	2	F CF ₃
Н	CF ₃	н	0	C1 CF3
Ĥ	CF ₃	н	1	C1 CF3
Н	CF ₃	н	2	C1 CF3
H	CC1 ₂ F	н	0	C1 CF3
н	CC1 ₂ F	н	1	C1 CF3
н	cc1 ₂ F	н	2	Br Cl CF3
Сн ₃	СН _З	Н	0	C1 CF3
CH3	CH3	Н	1	C1 CF3
CH ₃	СН ₃	CH ₃	. 2	Br C1 CF ₃

R ¹	R ²	R ³	n	Ar
CH3	CCl ₂ F	н	0	C1 CF3
CH3	CC1 ₂ F	н	1 .	C1 CF3
СН _З	CC1 ₂ F	Н .	2	C1 CF3
CH ₃	CF ₃	H	0	C1 CF ₃
CH ₃	CF ₃	Н	1	C1 CF3
СН3	CF ₃	н	2	C1 CF3
сн3	CF ₃	н	0	C1 OCF ₃
сн3	CF ₃	н	1	C1 C1 C1
СН3	CF ₃	Н	2	C1 OCF ₃
CH ³	CC1 ₂ F	Н	0	C1 OCF ₃

R ¹	R ²	R ³	n	Ar
CH3	CC1 ₂ F	Н	1	C1 OCF ₃
CH ₃	ccı ₂ F	Н	2	C1 OCF ₃
. н	Сн3	Н	0	C1 OCF ₃
н	СнЗ	Н	1	C1 OCF ₃
н	СнЗ	Н	2	C1 OCF ₃
н	с ₂ н ₅	н	0	C1 OCF ₃
H	^С 2 ^Н 5	Н	1	C1 OCF ₃
н .	с ₂ н ₅	Н	2	C1 C1 C1
CH ₃	Сн ₃	н	0.	C1 OCF ₃
CH3	сн3	н	1	C1 OCF3

R ¹	R ²	R ³	n	Ar
сн3	Сн ³	н	2	C1 OCF 3
Н	CF ₃	н	0	C1 OCF ₃
н	CF ₃	н	1	C1 OCF ₃
н	CF ₃	н	2	C1 OCF ₃
. н	CC1 ₂ F	CH ₃	0	C1 OCF ₃
H	CC1F ₂	Н	0	C1 OCF ₃
H	CC1F ₂	Н	1	C1 OCF ₃
н	CC1F ₂	сн ₃	1	C1 C1 C1
Н	CC1F ₂	н	2	C1 OCF ₃
Н	CF ₃	-СН ₂ СН ₂ -ОН	0	C1 C1 CF ₃

R ^l	R ²	_R 3	n	Ar
н	CF ₃	-сн ₂ сн ₂ -он	1	C1 CF ₃
н	CF ₃	Сн3	0	C1 CF ₃
Н	CC1 ₂ F	-сн ₂ сн ₂ -он	1	C1 CF ₃
Н	CF ₃	н	0	C1CF3
Н	CF ₃	н	1	C1_CF3
Н	CF ₃	н	2	C1_CF3
CH ₃	CF ₃	Н	0	C1_CF3
СН _{3.}	CF ₃	Н	1	C1_CF3
CH ₃	CF ₃	н	2	C1_CF3
CH ₃	ccır ₂	Н	0	C1_CF3
H	CC1F ₂	н	0	C1 CF ₃
CF ₃	CC1 ₂ F	Н	0	C1 CF ₃

R ¹	R ²	R ³	n	Ar
с ₂ н ₅	CF ₃	Н	0	C1_CF3
Н	с ₂ н ₅	Н	0	C1 ————————————————————————————————————
Н	с ₂ н ₅	Н	1	C1 —————CF ₃
н	с ₂ н ₅	H	2	C1_CF3
н	с ₂ н ₅	CH ₃	0	C1_CF ₃

Die erfindungsgemäß zu verwendenden 5-Aminopyrazolderivate der Formel (I) sind teilweise bekannt (vgl. z.B. Pharmaco. Ed. Sci. 26, 276-293 [1971] oder Mycopathologica 74, 7-14 [1981] vgl. auch C.A. 96: 196411j bzw. C.A. 95: 36257q) teilweise sind sie Gegenstand einer eigenen vorgängigen noch nicht publizierten Patentanmeldung (vgl. DE-P 3 402 308 vom 24.1.1984) und können in Analogie zu den dort beschriebenen Herstellungsverfahren erhalten werden. Noch nicht bekannt nach der oben angegebenen Literatur sind Verbindungen der Formel (I), bei welchen R¹ jeweils für Wasserstoff steht und

- a) R² für gegebenenfalls substituiertes Benzyl steht (wobei R³, n und Ar die oben angegebene Bedeutung haben) oder
- b) Ar für unsubstituiertes oder einfach substituiertes Phenyl steht (wobei R², R³ und n die oben angegebene Bedeutung haben) [mit Ausnahme der Verbindung: 5-Amino-4-(4-chlorphenylsulfonyl)-1-phenyl-pyrazol; vgl: Khim. Geterotsikl. Soedin. 1978, 969-971 bzw. C.A. 89: 179950x] oder
- c) Ar für mehrfach substituiertes Phenyl steht, wobei jedoch nicht gleichzeitig die 2- und 4-Position substituiert sein dürfen (und R², R³ und n die oben angegebene Bedeutung haben)

Diese Verbindungen können in Analogie zu den bekannten bzw. hier beschriebenen Verfahren hergestellt werden, (z.B. durch Umsetzung von substituierten Arylhydrazinen mit Acrylnitrilderivaten unter Ringschluß zu 1-Aryl-5-amino-pyrazolen und gegebenenfalls anschließende weitere Derivatisierung).

Außerdem noch nicht bekannt sind 5-Aminopyrazole der Formel (Ia),

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & S(0) & R^{2} \\
N & NH-R^{3}
\end{array}$$
(Ia)

R1' für Alkyl oder Halogenalkyl steht

Ar' für substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls substituiertes Pyridyl steht und

 ${\ensuremath{\text{R}}}^2$, ${\ensuremath{\text{R}}}^3$ und n die oben angegebenen Bedeutungen haben,

wobei R^2 nur dann für s-Butyl steht, wenn nicht gleichzeitig R^1 für Methyl, R^3 für Wasserstoff, n für 0 und Ar für einfach oder zweifach durch Chlor substituiertes Phenyl steht.

Ebenfalls noch nicht bekannt sind 5-Amino-pyrazole der Formel (Ib),

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & S(0)_{n} - R^{2} \\
N & N \\
N & NH - R^{3}
\end{array}$$
(1b)

in welcher

R^{l"} für Wasserstoff steht

Ar" für gegebenenfalls substituiertes 2-Pyridyl,

3-Pyridyl oder 4-Pyridyl steht und

 ${\bf R}^2$, ${\bf R}^3$ und n die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Man erhält die noch nicht bekannten Aminopyrazole der Formel (Ia) beispielsweise, wenn man

(a) (d) 4-Thiocyanato-5-aminopyrazole der allgemeinen Formel (IIa),

in welcher

R^{l'} und Ar' die oben angegebene Bedeutung haben, oder

(a) (B) Bis-(pyrazolyl)-disulfide der Formel (IIIa),

in welcher

R¹ und Ar' die oben angegebene Bedeutung haben, mit Halogeniden der Formel (IV).

$$R^2$$
-Hal (IV)

 ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^2$ die oben angegebene Bedeutung hat und

Hal für Halogen steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels sowie in Gegenwart eines geeigneten Reduktionsmittels und in Gegenwart einer Base umsetzt,

oder wenn man

(b) 4-unsubstituierte 5-Amino-pyrazole der Formel (Va),

in welcher

R¹ und Ar' die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit Sulfenylhalogeniden der Formel (VI),

$$R^2$$
-S-Hal' (VI)

in welcher



R² die oben angegebene Bedeutung hat und

Hal' für Halogen steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt,

oder wenn man

(c) die nach Verfahren (a-α), (a-ß) oder (b) erhältlichen 4-substituierten 5-Amino-pyrazole der Formel (Ic),

in welcher

 \mathbb{R}^{1} , \mathbb{R}^2 und Ar die oben angegebene Bedeutung haben

in allgemein üblicher Weise mit Acylierungsmitteln oder Alkylierungsmitteln der Formel (VII)

$$R^6-A$$
 (VII)

in welcher

- R⁶ für Alkyl oder einen Rest -C-R⁴ steht, wobei X und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben und
- A für eine elektronenziehende Abgangsgruppe steht,



oder mit Iso(thio)cyanaten der Formel (VIII)

$$R^7 - N = C = X$$
 (VIII)

in welcher

- R⁷ für Alkyl oder für ein gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, und
- X die oben angegebene Bedeutung hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels am Stickstoff der Aminogruppe in 5-Stellung des Pyrazolringes alkyliert bzw. acyliert,

oder wenn man

(d) die nach Verfahren (a-4), (a-8), (b) oder (c) erhältlichen 5-Aminopyrazole der Formel (Id),

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & SR^{2} \\
N & NH-R^{3}
\end{array}$$
(Id)

in welcher

R¹, R², R³ und Ar' die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Oxidationsmitteln der Formel (IX),

R für Wasserstoff oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkanoyl oder Aroyl steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators sowie gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels am Schwefel der Sulfenylgruppe in 4-Position des Pyrazolringes oxidiert.

Analog erhält man die noch nicht bekannten 5-Aminopyrazole der Formel (Ib) beispielsweise, wenn man

(e-4) 4-Thiocyanato-5-aminopyrazole der allgemeinen Formel (IIb),

in welcher

R¹ und Ar die oben angegebene Bedeutung haben,

oder

(e-B) Bis-(pyrazolyl)-disulfide der Formel (IIIb),

$$R^{1} \underset{N}{ \downarrow_{N}} \underset{NH_{2}}{ \downarrow_{N}} \underset{H_{2}N}{ \downarrow_{N}} \underset{N}{ \downarrow_{N}} \underset{N}{ \downarrow_{N}}$$
(IIIb)

R1" und Ar" die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Halogeniden der Formel (IV),

$$R^2$$
-Hal (IV)

in welcher

 ${\ensuremath{\mathtt{R}}}^2$ die oben angegebene Bedeutung hat und

Hal für Halogen steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels sowie in Gegenwart eines geeigneten Reduktionsmittels und in Gegenwart einer Base umsetzt,

oder wenn man

(f) 4-unsubstituierte 5-Amino-pyrazole der Formel (Vb),

in welcher

R1" und Ar" die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Sulfenylhalogeniden der Formel (VI),

$$R^2$$
-S-Hal' (VI)

R² die oben angegebene Bedeutung hat und

Hal' für Halogen steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt,

oder wenn man

(g) die nach Verfahren (e-d), (e-ß) oder (f) erhältlichen 4-substituierten 5-Amino-pyrazole der Formel (Ie),

in welcher

R¹, R² und Ar die oben angegebene Bedeutung haben,

in allgemein üblicher Weise mit Acylierungsmitteln oder Alkylierungsmitteln der Formel (VII)

$$R^6 - A$$
 (VII)

in welcher

R⁶ für Alkyl oder einen Rest -C-R⁴ steht,
wobei X und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben

und

A für eine elektronenziehende Abgangsgruppe steht, oder mit Iso(thio)cyanaten der Formel (VIII)

$$R^7 - N = C = X$$
 (VIII)

in welcher

R⁷ für Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, und

X die oben angegebene Bedeutung hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels am Stickstoff der Aminogruppe in 5-Stellung des Pyrazolringes alkyliert bzw. acyliert,

oder wenn man

(h) die nach Verfahren (e-c.), (e-B), (f) oder (g) erhältlichen 5-Aminopyrazole der Formel (If),

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^{1} \xrightarrow{\mathbb{N}} \mathbb{SR}^{2} \\
\mathbb{N}_{N} & \mathbb{N}_{NH-R}^{3}
\end{array}$$
(If)

in welcher

 R^{1} ", R^{2} , R^{3} und Ar" die oben angegebene Bedeutung haben,



mit Oxidationsmitteln der Formel (IX),

$$R-O-OH$$
 (IX)

in welcher

R für Wasserstoff oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkanoyl oder Aroyl steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators sowie gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels am Schwefel der Sulfenylgruppe in 4-Position des Pyrazolringes oxidiert.

Verwendet man beispielsweise [5-Amino-1-(2,4-dichlorphenyl)-3-methyl-pyrazol-4-yl]-thiocyanat und Methyliodid als Ausgangsstoffe und Natriumborhydrid als Reduktionsmittel, so läßt sich der Reaktionsablauf des Herstellungsverfahrens (a-A) durch das folgende Formelschema darstellen:

Verwendet man beispielweise S,S'-Bis-[5-Amino-1-(2,6-di-chlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methylpyrazol-4-yl]-disulfid und 4-Chlorbenzylbromid als Ausgangsstoffe, sowie Natriumdithionit als Reduktionsmittel, so läßt sich der Reaktionsablauf des Herstellungsverfahrens (a-B) durch das folgende Formelschema darstellen:

$$\begin{array}{c}
\text{Na}_{2}\text{S}_{2}\text{O}_{4} \\
\text{NaOH}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH}_{3} \\
\text{NNN} \\
\text{NH}_{2} \\
\text{C1} \\
\text{CF}_{3}
\end{array}$$

Verwendet man beispielsweise 5-Amino-3-methyl-1-(2,4,6-trichlorphenyl)-pyrazol und Dichlorfluormethansulfenylchlorid als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsablauf des Herstellungsverfahrens (b) durch das folgende Formelschema darstellen:

Verwendet man beispielsweise 5-Amino-3-methyl-4-trifluor-methylsulfenyl-1-(3,5-dichlorpyrid-2-yl)-pyrazol und Propio-nylchlorid als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktions-ablauf des Herstellungsverfahrens (c) durch das folgende Formelschema darstellen:

Verwendet man beispielsweise 4-Methyl-3-methylthio-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-5-propionamido-pyrazol und m-Chlorperbenzoesäure als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsablauf des Herstellungsverfahrens (d) durch das folgende Formelschema darstellen:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{NN} \\ \text{NH-CO-C}_{2}\text{H}_{5} \\ \text{C1} \\ \text{CF}_{3} \\ \text{C1} \\ \text{COOH} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{S-CH}_{3} \\ \text{NH-CO-C}_{2}\text{H}_{5} \\ \text{C1} \\ \text{CF}_{3} \\ \end{array}$$

Verwendet man beispielsweise [(5-Amino-l-pyrid-2-yl)-pyr-azol-4-yl]-thiocyanat und Methyliodid als Ausgangsstoffe und Natriumborhydrid als Reduktionsmittel, so läßt sich der Reaktionsablauf des Herstellungsverfahrens (e-d) durch das folgende Formelschema darstellen:

Verwendet man beispielsweise S,S'-Bis-[5-Amino-1-(3-chlor-5-trifluormethylthio-pyrid-2-yl)-pyrazol-4-yl]-disulfid und 4-Fluorbenzylbromid als Ausgangsstoffe, sowie Natrium-dithionit als Reduktionsmittel, so läßt sich der Reaktions-ablauf des Herstellungsverfahrens (e-B) durch das folgende Formelschema darstellen:

$$S - S$$

$$NH_{2} H_{2}NNN + 2 F$$

$$CH_{2}-Br$$

$$C1 C1 N$$

$$SCF_{3}$$

$$S-CH_{2}$$

$$NH_{2}$$

Verwendet man beispielsweise 5-Amino-1-(5-chlor-pyrid-2-yl)pyrazol und Trichlormethylsulfenylchlorid als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsablauf des Herstellungsverfahrens (f) durch das folgende Formelschema darstellen:

Verwendet man beispielsweise 5-Amino-4-ethylthio-1-pyrid-4-yl-pyrazol und Propionylchlorid als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsablauf des Herstellungsverfahrens (g) durch das folgende Formelschema darstellen:

$$\begin{array}{c} \text{SC}_2\text{H}_5 \\ \text{NN} \\ \text{NH}_2 \end{array} + \text{C}_2\text{H}_5 - \text{CO-C1} \xrightarrow{\text{(Base)}} \begin{array}{c} \text{SC}_2\text{H}_5 \\ \text{NN} \\ \text{NH-CO-C}_2\text{H}_5 \end{array}$$

Verwendet man beispielsweise 4-Ethylthio-1-(3,5-dichlor-pyrid-4-yl)-5-propionamido-pyrazol und Wasserstoffperoxid als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsablauf des Herstellungsverfahrens (h) durch das folgende Formelschema darstellen:

Die zur Durchführung der Herstellungsverfahren (a-d) und (e-d) als Ausgangsstoffe benötigten 4-Thiocyanato-5-amino-pyrazole sind durch die Formeln (IIa) bzw. (IIb) allgemein definiert. In der Formel (IIa) steht R¹ vorzugsweise für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Halogenalkyl mit l bis 4 Kohlenstoffatomen und gegebenenfalls l bis 9 Halogenatomen wie Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl oder Trifluommethyl, Ar' steht vorzugsweise für einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes 2-Pyridyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl, wobei jeweils als Substituenten in Frage kommen:

Cyano, Nitro, Halogen, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu
4 Kohlenstoffatomen außerdem jeweils geradkettiges oder
verzweigtes Halogenalkyl oder Halogenalkoxy mit jeweils
bis zu 4 Kohlenstoffatomen und bis zu 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen oder ein Rest -S(0)_m-R⁵

wobei

- R⁵ für Amino, sowie für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkylamino, Dialkylamino oder Halogenalkyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen und im Fall des Halogenalkyl mit bis zu 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen steht und
- m für eine Zahl O, l oder 2 steht.

In der Formel (IIb) steht R¹ vorzugsweise für Wasserstoff und Ar vorzugsweise für gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes 2-Pyridyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl wobei als Substituenten die bei Ar genannten in Frage kommen.

Le A 23 753

Die 4-Thiocyanato-5-aminopyrazole der Formeln (IIa) bzw. (IIb) sind teilweise bekannt (vgl. z.B. Farmaco Ed. Sci. 38, 274-282 [1983]). Man erhält sie beispielsweise, wenn man 4-unsubstituierte 5-Aminopyrazole der Formel (V),

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

in welcher

R¹ für Wasserstoff, Alkyl oder Halogenalkyl steht und

Ar für substituiertes Phenyl oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes 2-Pyridyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl steht,

mit Ammoniumthiocyanat in Gegenwart von Brom und Essigsäure bei Temperaturen zwischen -20°C und +20°C umsetzt.

Die zur Durchführung des Herstellungsverfahrens (a-ß) und (e-ß) als Ausgangsstoffe benötigten Bis-(pyrazolyl)-disulfide sind durch die Formeln (IIIa) bzw.(IIIb) allgemein definiert. In den Formeln (IIIa) und (IIIb) stehen die Reste R¹ und R¹ sowie Ar' und Ar" vorzugsweise für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der Vorprodukte der Formeln (IIa) bzw. (IIb) als bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden.

Die Bis-(pyrazoly1)-disulfide der Formeln (IIIa) bzw. (IIIb) sind noch nicht bekannt. Man erhält sie, wenn man die oben beschriebenen 4-Thiocyanato-5-amino-pyrazole der Formeln (IIa) bzw. (IIb) mit wässriger Salzsäure, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, wie beispielsweise Ethanol bei Temperaturen zwischen 20°C und 120°C umsetzt.

Die zur Durchführung der Herstellungsverfahren (a-4), (a-8), (e-4) und (e-8) weiterhin als Ausgangsstoffe erforderlichen Halogenide sind durch die Formel (IV) allgemein definiert. In dieser Formel (IV) steht R² vorzugsweise für diejenigen Substituenten, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäß verwendbaren 5-Aminopyrazolderivate der Formel (I) als bevorzugt für diesen Rest genannt wurden. Hal steht vorzugsweise für Chlor, Brom oder Iod. Die Halogenide der Formel (IV) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Die zur Durchführung der Herstellungsverfahren (b) und (f) und die zur Synthese der Vorprodukte der Formeln (IIa) und (IIb) als Ausgangsstoffe benötigten 4-unsubstituierten 5-Aminopyrazole sind durch die Formeln (Va) und (Vb) allgemein definiert. In den Formeln (Va) und (Vb) stehen die Reste R¹ und R¹ sowie Ar¹ und Ar vorzugsweise für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der Vorprodukte der Formeln (IIa) und (IIb) als bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden.

Die 4-unsubstituierten 5-Aminopyrazole der Formeln (Va) und (Vb) sind teilweise bekannt (vgl. z.B. J.Org.Chem. 36, 2972-2974 [1971] oder J.Heterocyclic Chemistry 7, 345-349 [1970]; C.A. 62: 13137c).

Man erhält sie beispielsweise, wenn man Arylhydrazine der Formel (X),

$$Ar'''-NH-NH_2$$
 (X)

in welcher

Ar''' für substituiertes Phenyl oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes 2-Pyridyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl steht,

mit Acrylnitrilderivaten der Formel (XI),

in welcher

- R¹ für Wasserstoff, Alkyl oder Halogenalkyl steht,
- R^2 ' für Wasserstoff oder Alkoxycarbonyl steht und
- A für Halogen, Hydroxy, Alkoxy, Amino oder Dialkylamino steht,

entweder zunächst in einer 1. Stufe, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels wie beispielsweise Ethanol oder Eisessig und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels wie beispielsweise Natriumacetat bei Temperaturen zwischen -20°C und +20°C umsetzt zu den Arylhydrazinderivaten der Formel (XII),

$$Ar'''-NH-NH-C=C \begin{cases} CN \\ R^2 \end{cases}$$
 (XII)

in welcher

Ar''', R¹ und R²' die oben angegebene Bedeutung haben,

und diese in einer 2. Stufe, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels wie beispielsweise Ethylenglykol-monoethylether bei Temperaturen zwischen +50°C und +150°C cyclisiert, oder in einem Reaktionsschritt ohne Isolierung der Zwischenstufe der Formel (XII), gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels wie beispielsweise Ethylenglykolmonoethylether bei Temperaturen zwischen +50°C und +150°C direkt cyclisiert zu den 5-Aminopyrazolen der Formel (XIII)

in welcher

R¹, R² und Ar''' die oben angegebene Bedeutung haben,

und in dem Fall, wo R² für Alkoxycarbonyl steht, die Verbindungen der Formel (XIII) in allgemein üblicher Art und Weise, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, wie beispielsweise Ethanol oder Isopropanol sowie gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators, wie beispielsweise Bromwasserstoffsäure bei Temperaturen zwischen 50°C und 150°C verseift und decarboxyliert.

Le A 23 753

Die Arylhydrazine der Formel (X) sind bekannt (vgl. z.B. US-PS 4 127 575; US-PS 3 609 158; DE-OS 2 558 399; J. Chem. Soc. C, 1971, 167-174) oder lassen sich nach prinzipiell bekannten Verfahren in einfacher analoger Weise herstellen (vgl. z.B. Houben-Weyl "Methoden der organischen Chemie" Band X, 2 S.203, Thieme Verlag Stuttgart 1967).

Die Acrylnitrilderivate der Formel (XI) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Die zur Durchführung der Herstellungsverfahren (b) und (f) weiterhin als Ausgangsstoffe benötigten Sulfenylhalogenide sind durch die Formel (VI) allgemein definiert. In dieser Formel (VI) steht R² vorzugsweise für diejenigen Substituenten, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäß verwendbaren Stoffe der Formel (I) als bevorzugt für diesen Rest genannt wurden. Hal' steht vorzugsweise für Fluor, Chlor, Brom oder Iod.

Die Sulfenylhalogenide der Formel (VI) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Die zur Durchführung der Herstellungsverfahren (c) und (g) als Ausgangsstoffe benötigten 4-substituierten 5-Aminopyrazole sind durch die Formeln (Ic) und (Ie) allgemein definiert. In diesen Formeln (Ic) und (Ie) stehen R¹ und R¹" sowie Ar¹ und Ar" vorzugsweise für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der Vorprodukte der Formeln (IIa) und (IIb) als bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden. R² steht vorzugsweise für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäß verwendbaren Stoffe der Formel (I) als bevorzugt für diesen Rest genannt wurden.

Die 4-substituierten 5-Aminopyrazole der Formeln (Ic) und (Ie) sind erfindungsgemäße Verbindungen und erhältlich mit Hilfe der Herstellungsverfahren (a-d), (a-ß) oder (b) bzw. (e-d), (e-ß) oder (f).

Die zur Durchführung der Herstellungsverfahren (c) und (g) weiterhin als Ausgangsstoffe benötigten Acylierungs- oder Alkylierungsmittel sind durch die Formel (VII) allgemein definiert. In dieser Formel (VII) steht \mathbf{R}^6 vorzugsweise für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen und außerdem für einen Rest $-\mathbf{C}-\mathbf{R}^4$,

wobei X und R⁴ vorzugsweise für diejenigen Reste stehen, die schon bei der Beschreibung der erfindungsgemäß verwendbaren Stoffe der Formel (I) für diese Reste genannt wurden.

A steht vorzugsweise für Chlor, Brom, Iod, p-Toluolsulfonyloxy, Alkoxysulfonyloxy oder Acyloxy. Die Alkylierungsund Acylierungsmittel der Formel (VII) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Die alternativ zur Durchführung der Herstellungsverfahren (c) und (g) als Ausgangsstoffe verwendbaren Iso(thio)cyanate sind durch die Formel (VIII) allgemein definiert. In dieser Formel steht X vorzugsweise für Sauerstoff oder Schwefel und R⁷ steht vorzugsweise für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, oder für gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl, wobei als Substituenten in Frage kommen: Halogen, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Halogenalkyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen und im Fall des Halogenalkyl mit bis zu 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen.



R⁷ steht insbesondere für Methyl, Ethyl und gegebenenfalls ein- bis dreifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Methyl, Methoxy oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl.

Die Iso(thio) cyanate der Formel (VIII) sind ebenfalls allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Die zur Durchführung der Herstellungsverfahren (d) und (h) als Ausgangsstoffe benötigten 5-Aminopyrazole sind durch die Formeln (Id) bzw. (If) allgemein definiert. In diesen Formeln (Id) und (If) stehen R¹' und R¹" sowie Ar' und Ar" vorzugsweise für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der Vorprodukte der Formeln (IIa) und (IIb) als bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden. R² und R³ stehen vorzugsweise für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäß verwendbaren Stoffe der Formel (I) als bevorzugt für diese Reste genannt wurden.

Die 5-Aminopyrazole der Formeln (Id) und (If) sind erfindungsgemäße Verbindungen und erhältlich mit Hilfe der Herstellungsverfahren (a-%),(a-ß), (b) oder (c) bzw. (e-%), (e-ß), (f) oder (g).

Die zur Durchführung der Herstellungsverfahren (d) und (h) weiterhin als Ausgangsstoffe benötigten Oxidationsmittel sind durch die Formel (IX) allgemein definiert. In dieser Formel (IX) steht R vorzugsweise für Wasserstoff, für Acetyl, für Propionyl, für Trifluoracetyl oder für gegebenenfalls substituiertes Benzoyl, wie beispielsweise 3-Chlorbenzoyl oder 4-Nitrobenzoyl. Die Oxidationsmittel der Formel (IX) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

Als Verdünnungsmittel zur Durchführung der Herstellungsverfahren (a-d) und (a-B) sowie (e-d) und (e-B) kommen inerte organische Lösungsmittel in Frage.

Hierzu gehören insbesondere aliphatische oder aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Benzin, Benzol, Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Petrolether, Hexan, Cyclohexan, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Ether, wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Ethylenglykoldimethyl- oder diethylether oder Alkohole, wie Methanol, Ethanol oder Propanol.

Mit besonderem Vorteil verwendet man als Verdünnungsmittel den im Alkylrest dem Halogenid der Formel (IV) entsprechenden Alkohol, d.h. beispielsweise bei Verwendung von Methyliodid als Halogenid der Formel (IV) kommt mit besonderem Vorzug Methanol als Verdünnungsmittel in Frage.

Als Reduktionsmittel zur Durchführung der Herstellungsverfahren (a-d) und (e-x) verwendet man vorzugsweise komplexe Hydride wie Lithiumaluminiunhydrid, Lithiumborhydrid oder Natriumborhydrid. Besonders geeignet ist Natriumborhydrid.

Als Reduktionsmittel zur Durchführung der Herstellungsverfahren (a-B) und (e-B) kommen alle üblicherweise für Disulfidspaltungen verwendbaren Reduktionsmittel in Frage. Mit besonderem Vorzug verwendet man Dithionite, wie beispielsweise Natriumdithionit.

Die Herstellungsverfahren (a-a), (a-B), (e-a) und (e-B), werden in Gegenwart einer geeigneten Base durchgeführt. Vorzugsweise verwendet man Alkalimetallhydroxide oder-carbonate, wie beispielsweise Natrium- oder Kaliumhydroxid oder Natrium- oder Kaliumcarbonat.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung der Herstellungsverfahren (a-1), (a-6), (e-1) und (e-6) in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und +120°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen +20°C und +90°C.

Zur Durchführung der Herstellungsverfahren (a-a) bzw. (e-k) setzt man pro Mol an 4-Thiocyanato-5-aminopyrazol der Formel (IIa) bzw. (IIb) im allgemeinen 1,0 bis 5,0 Mol, vorzugsweise 1,8 bis 2,5 Mol an Halogenid der Formel (IV) und 1,0 bis 5,0 Mol, vorzugsweise 1,8 bis 2,0 Mol an Reduktionsmittel sowie 1,0 bis 5,0 Mol, vorzugsweise 1,5 bis 3,0 Mol an Base ein. Dabei setzt man zunächst das 4-Thiocyanato-5-aminopyrazol der Formel (IIa) bzw. (IIb) in dem betreffenden Verdünnungsmittel unter Verwendung einer Stickstoff-Schutzgasatmosphäre mit dem Reduktionsmittel um und setzt nach beendeter Reaktion die Base und das Halogenid der Formel (IV) zu. Die Aufarbeitung und Isolierung der Reaktionsprodukte der Formel (Ia) bzw. (Ib) erfolgt nach üblichen Verfahren.

Zur Durchführung der Herstellungsverfahren (a-ß) bzw. (e-ß) setzt man pro Mol an Bis-(pyrazolyl)-disulfid der Formel (IIIa) bzw. (IIIb) im allgemeinen 1,0 bis 5,0 Mol, vorzugsweise 1,8 bis 2,5 Mol an Halogenid der Formel (IV) und 1,0 bis 5,0 Mol, vorzugsweise 1,8 bis 2,0 Mol an Reduktionsmittel sowie 1,0 bis 5,0 Mol, vorzugsweise 1,5 bis 3,0 Mol an Base ein. Dabei setzt man zunächst das Bis-(pyrazolyl)-disulfid der Formel (IIIa) bzw. (IIIb) in dem betreffenden Verdünnungsmittel in Gegenwart der Base bei der entsprechenden Reaktionstemperatur mit dem Reduktionsmittel um, setzt nach einigen Stunden das Halogenid der Formel (IV) zu und erwärmt eine weitere Stunde auf die erforderliche Reaktionstemperatur. Die Aufarbeitung und Isolierung der Reaktionstemperatur.

aktionsprodukte der Formeln (Ia) bzw. (Ib) erfolgt nach üblichen Verfahren.

Als Verdünnungsmittel zur Durchführung der Herstellungsverfahren (b) und (f) kommen inerte organische Lösungsmittel in Frage.

Hierzu gehören insbesondere aliphatische oder aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Benzin, Benzol, Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Petrolether, Hexan, Cyclohexan, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Ether, wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Ethylenglykoldimethyl- oder -diethylether, Ketone, wie Aceton oder Butanon, Nitrile, wie Acetonitril oder Propionitril, Amide, wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid, Ester, wie Essigsäureethylester oder Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid.

Die Herstellungsverfahren (b) und (f) werden gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels durchgeführt.

Als solche kommen alle üblichen anorganischen oder organischen Basen in Frage. Hierzu gehören beispielsweise Alkalimetallhydroxide, wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid, Alkalimetallcarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat oder Natriumhydrogencarbonat, sowie tertiäre Amine, wie Triethylamin, N,N-Dimethylanilin, Pyridin, N,N-Dimethylaminopyridin, Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicyclononen (DBN) oder Diazabicycloundecen (DBU).

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung der Herstellungsverfahren (b) und (f) in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20°C und +120°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0°C und +50°C.

Zur Durchführung der Herstellungsverfahren (b) und (f) setzt man pro Mol an 4-unsubstituiertem 5-Amino-pyrazol der Formel (Va) bzw. (Vb) im allgemeinen 1,0 bis 2,5 Mol, vorzugsweise 1,0 bis 1,5 Mol an Sulfenylhalogenid und 1,0 bis 2,5 Mol, vorzugsweise 1,0 bis 1,5 Mol an Säurebindemittel ein. Die Reaktionsführung, Aufarbeitung und Isolierung der Reaktionsprodukte der Formeln (Ia) und (Ib) erfolgt nach allgemein üblichen Verfahren.

Als Verdünnungsmittel zur Durchführung der Herstellungsverfahren (c) und (g) kommen ebenfalls inerte organische Lösungsmittel in Frage. Vorzugsweise verwendet man die bei der Beschreibung der Herstellungsverfahren (b) und (f) genannten organischen Lösungsmittel als Verdünnungsmittel.

Die Herstellungsverfahren (c) und (g) werden gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels durchgeführt. Als solche kommen insbesondere die bei der Beschreibung der Herstellungsverfahren (b) und (f) genannten organischen und anorganischen Basen in Frage.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung der Herstellungsverfahren (c) und (g) in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20°C und +80°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -10°C und +40°C.

Zur Durchführung der Herstellungsverfahren (c) und (g) setzt man pro Mol an 4-substituierten 5-Amino-pyrazol der Formel (Ic) bzw. (Ie) im allgemeinen 1,0 bis 10,0 Mol, vorzugsweise 1,0 bis 5,0 Mol an Acylierungs- oder Alkylierungsmittel der Formel (VII) bzw. Iso(thio)cyanat der Formel (VIII) und gegebenenfalls 1,0 bis 5,0 Mol an Säurebindemittel ein. Die Reaktionsführung, Aufarbeitung und Isolierung der Reaktionsprodukte der Formeln (Ia) bzw. (Ib) erfolgt nach allgemein

Le A 23 753

bekannten, üblichen Verfahren.

Als Verdünnungsmittel zur Durchführung der Herstellungsverfahren (d) und (h) kommen ebenfalls inerte organische Lösungsmittel in Frage.

Vorzugsweise verwendet man Kohlenwasserstoffe, wie Benzin, Benzol, Toluol, Hexan oder Petrolether; chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Dichlormethan, 1,2-Dichlorethan, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff oder Chlorbenzol; Ether, wie Diethylether, Dioxan oder Tetrahydrofuran; Carbonsäuren, wie Essigsäure oder Propionsäure, oder dipolar aprotische Lösungsmittel, wie Acetonitril, Aceton, Essigsäureethylester oder Dimethylformamid.

Die Herstellungsverfahren (d) und (h) können gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels durchgeführt werden. Als solche kommen alle üblicherweise verwendbaren organischen und anorganischen Säurebindemittel in Frage. Vorzugsweise verwendet man Erdalkali- oder Alkalimetallhydroxide, -acetate oder -carbonate, wie beispielsweise Calciumhydroxid, Natrumhydroxid, Natriumacetat oder Natriumcarbonat.

Die Herstellungsverfahren (d) und (h) können gegebenenfalls in Gegenwart eines geeigneten Katalysators durchgeführt werden. Als solche kommen alle üblicherweise für derartige Schwefeloxidationen verwendbaren üblichen Katalysatoren in Frage. Beispielhaft genannt sei in diesem Zusammenhang Ammoniummolybdat.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung der Herstellungsverfahren (d) und (h) in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20°C und +70°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0°C und +50°C.

Le A 23 753



Zur Durchführung der Herstellungsverfahen (d) und (h) setzt man pro Mol an 5-Aminopyrazol der Formel (Id) bzw. (If) im allgemeinen 0,8 bis 1,2 Mol, vorzugsweise äquimolare Mengen Oxidationsmittel der Formel (IX) ein, wenn man die Oxidation des Schwefels auf der Sulfoxidstufe unterbrechen will. Zur Oxidation zum Sulfon setzt man pro Mol an 5-Aminopyrazol der Formel (Id) bzw. (If) im allgemeinen 1,8 bis 3,0 Mol, vorzugsweise doppelt molare Mengen an Oxidationsmittel der Formel (IX) ein. Die Reaktionsführung, Aufarbeitung und Isolierung der Endprodukte der Formel (Ia) bzw. (Ib) erfolgt nach üblichen Verfahren.

Die Wirkstoffe eignen sich bei guter Pflanzenverträglichkeit und günstiger Warmblütertoxizität zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, insbesondere Insekten, Spinnentieren und Nematoden, die in der Landwirtschaft, in Forsten, im Vorrats- und Materialschutz sowie auf dem Hygienesektor vorkommen. Sie sind gegen normal sensible und resistente Arten sowie gegen alle oder einzelne Entwicklungsstadien wirksam. Zu den oben erwähnten Schädlingen gehören:

Aus der Ordnung der Isopoda z.B. Oniscus asellus, Armadillidium vulgare, Porcellio scaber.

Aus der Ordnung der Diplopoda z.B. Blaniulus guttulatus. Aus der Ordnung der Chilopoda z.B. Geophilus carpophagus, Scutigera spec.

Aus der Ordnung der Symphyla z.B. Scutigerelle immaculata. Aus der Ordnung der Thysanura z.B. Lepisma saccharina. Aus der Ordnung der Collembola z.B. Onychiurus armatus. Aus der Ordnung der Orthoptera z.B. Blatta orientalis, Periplaneta americana, Leucophaea maderae, Blattella germanica, Acheta domesticus, Gryllotalpa spp., Locusta migratoria migratorioides, Melanoplus differentialis, Schistocerca gregaria.

Aus der Ordnung der Dermaptera z.B. Forficula auricularia. Aus der Ordnung der Isoptera z.B. Reticulitermes spp.. Aus der Ordnung der Anoplura z.B. Phylloxera vastatrix, Pemphigus spp., Pediculus humanus corporis, Haematopinus spp., Linognathus spp.

Aus der Ordnung der Mallophäga z.B. Trichodectes spp., Damalinea spp.

Aus der Ordnung der Thysanoptera z.B. Hercinothrips femoralis, Thrips tabaci.

Aus der Ordnung der Heteroptera z.B. Eurygaster spp.,

Dysdercus intermedius, Piesma quadrata, Cimex lectularius,

Rhodnius prolixus, Triatoma spp.

Aus der Ordnung der Homoptera z.B. Aleurodes brassicae, Bemisia tabaci, Trialeurodes vaporariorum, Aphis gossypii, Brevicoryne brassicae, Cryptomyzus ribis, Doralis fabae, Doralis pomi, Eriosoma lanigerum, Hyalopterus arundinis, Macrosiphum avenae, Myzus spp., Phorodon humuli, Rhopalosiphum padi, Empoasca spp., Euscelis bilobatus, Nephotettix cincticeps, Lecanium corni, Saissetia oleae, Laodelphax striatellus, Nilaparvata lugens, Aonidiella · aurantii, Aspidiotus hederae, Pseudococcus spp. Psylla spp. Aus der Ordnung der Lepidoptera z.B. Pectinophora gossypiella, Bupalus piniarius, Cheimatobia brumata, Lithocolletis blancardella, Hyponomeuta padella, Plutella maculipennis, Malacosoma neustria, Euproctis chrysorrhoea, Lymantria spp. Bucculatrix thurberiella, Phyllocnistis citrella, Agrotis spp., Euxoa spp., Feltia spp., Earias insulana, Heliothis spp., Laphygma exigua, Mamestra brassicae, Panolis flammea, Prodenia litura, Spodoptera spp., Trichoplusia ni, Carpocapsa pomonella, Pieris spp., Chilo spp., Pyrausta nubilalis, Ephestia kuehniella, Galleria mellonella, Tineola bisselliella, Tinea pellionella, Hofmannophila pseudospretella, Cacoecia podana, Capua reticulana, Choristoneura fumiferana, Clysia ambiguella, Homona magnanima, Tortrix viridana.

Aus der Ordnung der Coleoptera z.B. Anobium punctatum, Rhizopertha dominica, Bruchidius obtectus, Acanthoscelides obtectus, Hylotrupes bajulus, Agelastica alni, Leptinotarsa decemlineata, Phaedon cochleariae, Diabrotica spp., Psylliodes chrysocephala, Epilachna varivestis, Atomaria spp., Oryzaephilus surinamensis, Anthonomus spp., Sitophilus spp., Otiorrhynchus sulcatus, Cosmopolites sordidus, Ceuthorrhynchus assimilis, Hypera postica, Dermestes spp.,

Trogoderma spp., Anthrenus spp., Attagenus spp., Lyctus spp., Meligethes aeneus, Ptinus spp., Niptus hololeucus Gibbium psylloides, Tribolium spp., Tenebrio molitor, Agriotes spp., Conoderus spp., Melolontha melolontha, Amphimallon solstitialis, Costelytra zealandica.

Aus der Ordnung der Hymenoptera z.B. Diprion spp., Hoplocampa spp., Lasius spp., Monomorium pharaonis, Vespa spp.

Aus der Ordnung der Diptera z.B. Aedes spp., Anopheles spp., Culex spp., Drosophila melanogaster, Musca spp., Fannia spp., Calliphora erythrocephala, Lucilia spp., Chrysomyia spp., Cuterebra spp., Gastrophilus spp., Hyppobosca spp., Stomoxys spp., Oestrus spp., Hypoderma spp. Tabanus spp., Tannia spp., Bibio hortulanus, Oscinella frit, Phorbia spp., Pegomyia hyoscyami, Ceratitis capitata, Dacus oleae, Tipula paludosa.

Aus der Ordnung der Siphonaptera z.B. Xenopsylla cheopis, Ceratophyllus spp..

Aus der Ordnung der Arachnida z.B. Scorpio maurus, Latrodectus mactans.

Aus der Ordnung der Acarina z.B. Acarus siro, Argas spp.,
Ornithodoros spp., Dermanyssus gallinae, Eriophyes ribis,
Phyllocoptruta oleivora, Boophilus spp., Rhipicephalus spp.,
Amblyomma spp., Hyalomma spp., Ixodes spp., Psoroptes
spp., Chorioptes spp., Sarcoptes spp., Tarsonemus spp.,
Bryobia praetiosa, Panonychus spp., Tetranychus spp..

Zu den pflanzenparasitären Nematoden gehören Pratylenchus spp., Radopholus similis, Ditylenchus dipsaci, Tylenchulus semipenetrans, Heterodera spp., Meloidogyne spp. Aphelenchoides spp., Longidorus spp., Xiphinema spp., Trichodorus spp..

Die erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe der Formel (I) zeichnen sich durch eine hohe insektizide, akarizide und nematizide Wirksamkeit aus. Sie lassen sich insbesondere gegen pflanzenschädigende Insekten, wie beispielsweise qeqen die Raupen der Kohlschabe (Plutella maculipennis) oder gegen die Larven der Meerrettichblattkäfer (Phaedon cochleariae), sowie gegen pflanzenschädigende Milben, wie beispielsweise gegen die gemeine Spinnmilbe (Tetranychus urticae) einsetzen. Sie eignen sich daneben hervorragend zur Bekämpfung von Bodeninsekten und Nematoden und lassen sich beispielsweise zur Bekämpfung von Phorbia antiqua-Maden oder von Nematoden der Gattung Meloidogyne incognita einsetzen. Auch eine nennenswerte wurzelsystemische Wirkung, beispielsweise gegen Phaedon cochleariae-Larven ist hervorzuheben. Die nematizide Wirkung der erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe läßt sich auch im in vitro Test beispielsweise gegen endoparasitisch lebende Nematoden der Gattung Caenorhabditis elegans bestätigen.

Außerdem besitzen die erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe der Formel (I) eine hohe Wirkung gegen Hygiene- und Vorratsschädlinge und lassen sich beispielsweise zur Bekämpfung der orientalischen Schabe (Blatta orientalis) oder zur Bekämpfung des gemeinen Kornkäfers (Sitophilus granarius) einsetzen. Darüber hinaus lassen sich die erfindungsgemäßen Wirkstoffe mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von parasitisch lebenden Warmblüterschädlingen, (sowohl Ekto- als auch Endoparasiten), wie beispielsweise gegen die Larven der Goldfliege (Lucilia cuprina), gegen Rinderzecken (Boophilus microplus), gegen Räudemilben (Psoroptes ovis), gegen Stechfliegen (Stomoxys calcitrans) oder gegen die Weideviehfliege (Musca autumnalis) einsetzen.

Daneben besitzen die erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe der Formel (I) auch eine gute fungizide Wirksamkeit
und lassen sich zur Bekämpfung von Pflanzenkrankheiten wie
beispielsweise gegen den Erreger der Reisfleckenkrankheit
(Pyricularia oryzae) oder gegen Schorf- und BotrytisErreger einsetzen.

In entsprechenden Aufwandmengen zeigen die erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe der Formel (I) darüber hinaus eine herbizide Wirksamkeit.

Die Wirkstoffe können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und synthetische Stoffe, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, ferner in Formulierungen mit Brennsätzen, wie Räucherpatronen, -dosen, -spiralen u.ä., söwie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.



Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittei können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Kylol, Toluol, oder Alkylnaphthaline, chiorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorathylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohoxan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ather und Ester, Ketone, wie Aceton, Methyläthylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser; mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgas, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid; als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate; als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengel; als Emulgier- und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylarylpolyglykol-Ether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulvrige,
körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie
Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie
natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine und
synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe können in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen im Mischung mit anderen Wirkstoffen, wie Insektiziden, Lockstoffen, Sterilantien, Akariziden, Nematiziden, Fungiziden, wachstumsregulierenden Stoffen oder Herbiziden vorliegen. Zu den Insektiziden zählen beispielsweise Phosphorsäureester, Carbamate, Carbonsäureester, chlorierte Kohlenwasserstoffe, Phenylharnstoffe, durch Mikroorganismen hergestellte Stoffe u.a.

Die erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe können ferner in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit Synergisten vorliegen. Synergisten sind Verbindungen, durch die die Wirkung der Wirkstoffe gesteigert wird, ohne daß der zugesetzte Synergist selbst aktiv sein muß.

Der Wirkstoffgehalt der aus den handelsüblichen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen kann in weiten Bereichen variiert werden. Die Wirkstoffkonzentration der Anwendungsformen kann von 0,0000001 bis zu 95 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,0001 und 1 Gew-% liegen.

Die Anwendung geschieht in einer den Anwendungsformen angepaßten üblichen Weise.

Bei der Anwendung gegen Hygiene- und Vorratsschädlinge zeichnen sich die Wirkstoffe durch eine hervorragende Residualwirkung auf Holz und Ton sowie durch eine gute Alkalistabilität auf gekälkten Unterlagen aus. Die erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe eignen sich auch zur Bekämpfung von Insekten, Milben, Zecken usw. auf dem Gebiet der Tierhaltung und Viehzucht, wobei durch die Bekämpfung der Schädlinge bessere Ergebnisse, z.B. höhere Milchleistungen, höheres Gewicht, schöneres Tierfell, längere Lebensdauer usw. erreicht werden können.

Die Anwendung der erfindungsgemäß verwendbaren Wirkstoffe geschieht auf diesen Gebieten in bekannter Weise, wie durch äußerliche Anwendung in Form beispielsweise des Tauchens (Dippen), Sprühens (Sprayen), Aufgießens (pour-on and spoton) und des Einpuderns.

Die biologische Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Verbindungen soll anhand der folgenden Beispiele erläutert werden.



<u>Herstellungsbeispiele</u>

Beispiel 1

8 g (0,023 Mol) 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethyl-phenyl)-pyrazol-4-ylthiocyanat in 100 ml absolutem Methanol werden bei Raumtemperatur in einer Stickstoffatmosphäre portionsweise mit 1,6 g (0,042 Mol) Natriumborhydrid versetzt. Nach beendeter Zugabe rührt man 45 Minuten bei Raumtemperatur und gibt dann eine Lösung von 2,4 g (0,042 Mol) Kaliumhydroxid in 40 ml absolutem Methanol und danach tropfenweise 6,0 g (0,042 Mol) Methyliodid zu. Nach beendeter Zugabe rührt man 30 Minuten bei Raumtemperatur, engt im Vakuum ein, nimmt den Rückstand in Wasser auf, extrahiert mehrmals mit Chloroform, trocknet über Natriumsulfat, entfernt das Lösungsmittel im Vakuum und kristallisiert das zurückbleibende Öl aus Petrolether.

Man erhält 6,1 g (78 % der Theorie) an 5-Amino-1-(2,6-di-chlor-4-trifluormethylphenyl)-4-methylthiopyrazol vom Schmelzpunkt 106°C-108°C.

Herstellung der Ausgangsverbindung

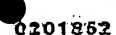
Zu 20,5 g (0,07 Mol) 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluor-methylphenyl)-pyrazol und 10,7 g (0,14 Mol) Ammoniumthio-cyanat in 300 ml Eisessig tropft man bei 10°C unter Rühren 11,2 g (0,07 Mol) Brom in 70 ml Eisessig und rührt nach beendeter Zugabe weitere 10 Minuten bei +10°C. Zur Aufarbeitung gießt man den Ansatz auf Eis, stellt durch Zugabe von konzentrierter wässriger Ammoniaklösung auf pH 9 ein, saugt den ausgefallenen Feststoff ab und trocknet ihn.

Man erhält 22,9 g (93 % der Theorie) an 5-Amino-1-(2,6-di-chlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol-4-yl-thiocyanat vom Schmelzpunkt 137°C.

24,5 g (0,1 Mo1) 2,6-Dichlor-4-trifluormethylphenyl-hydrazin werden mit 20 mg Ethylendiamin-tetraessigsäure-Dinatriumsalz (= Titriplex III) in 150 ml Methanol bei Rückflußtemperatur tropfenweise mit 25 ml (27,6 g/0,3 Mo1) 2-Chloracrylnitril versetzt. Nach beendeter Zugabe erhitzt man weitere 8 Stunden auf Rückflußtemperatur, tropft dann 9 ml (0,16 Mo1) 96%-ige Schwefelsäure zu und erhitzt weitere 6 Stunden auf Rückflußtemperatur. Die abgekühlte Reaktionsmischung wird mit 33,5 g (0,3 Mo1) wasserfreiem Natriumcarbonat versetzt. Nach 4 Stunden entfernt man das Lösungsmittel im Vakuum, nimmt den Rückstand in 500 ml Wasser auf und rührt 10 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, wäscht mit Wasser nach und trocknet im Vakuum bei 50°C.

Man erhält 28,5 g (96 % der Theorie) 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 103°C-105°C.

Beispiel 2



4,35 g (6,6 mMol) S,S'-Bis-[5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-tri-fluormethylphenyl)-pyrazol-4-yl]-disufid, 0,5 g (13 mMol) Natriumhydroxid und 2,3 g (13 mMol) Natriumdithionit werden in einem Gemisch aus 80 ml Ethanol und 80 ml Wasser 2 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Dann gibt man 2,45 g (13 mMol) 4-Fluorbenzylbromid zu und erhitzt eine weitere Stunde unter Rückfluß. Zur Aufarbeitung engt man im Vakuum auf die Hälfte des Volumens ein, extrahiert mehrfach mit Chloroform, trocknet die vereinigten organischen Phasen über Magnesiumsulfat und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Der ölige Rückstand kristallisiert beim Verrühren mit Petrolether.

Man erhält 4,2 g (73 % der Theorie) an 5-Amino-l-(2,6-di-chlor-4-trifluormethylphenyl)-(4-fluorbenzylthio)-pyrazol vom Schmelzpunkt 112°C-113°C.

Herstellung der Ausgangsverbindung

11,9 g (0,04 Mol) 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethyl-phenyl)-pyrazol-4-ylthiocyanat in einer Mischung aus 300 ml Ethanol und 300 ml Wasser werden nach Zugabe von 80 ml 10 normaler Chlorwasserstoffsäure 12 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Zur Aufarbeitung engt man im Vakuum auf die Hälfte des Volumens ein und saugt den ausgefallenen Feststoff ab.

Man erhält 10,4 g (80 % der Theorie) an S,S'-Bis-[5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-pyrazol-4-yl]-disulfid vom Schmelzpunkt 148°C-150°C.

Beispiel 3

35,4 g (0,114 Mol) 5-Amino-1-(2,6-dichlor-4-trifluormethyl-phenyl)-3-methyl-pyrazol und 10 ml (0,125 Mol) wasserfreies Pyridin in 150 ml Dichlormethan werden bei 0°C bis 5°C unter Rühren tropfenweise mit 12,6 ml (0,12 Mol) Dichlorfluormethansulfenylchlorid versetzt. Nach beendeter Zugabe rührt man weitere 30 Minuten bei Raumtemperatur, gibt 100 ml Dichlormethan zu und wäscht nacheinander mit verdünnter Salzsäure, Wasser, Natriumbicarbonatlösung und wässriger Kochsalzlösung, trocknet über Magnesiumsulfat und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum.

Man erhält 49,5 g (98 % der Theorie) an 5-Amino-l-(2,6-dichlor-4-trifluormethylphenyl)-4-dichlorfluormethyl-sulfenyl-3-methyl-pyrazol vom Schmelzpunkt 131°C.

Herstellung der Ausgangsverbindung

61,25 g (0,25 Mol) 2,6-Dichlor-4-trifluormethylphenylhydrazinund 2l g (0,25 Mol) Diacetonitril in 500 ml Ethanol werden 20 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Zu der erkalteten Reaktionsmischung gibt man 4 ml konzentrierte Schwefelsäure und erhitzt für weitere 4 Stunden auf 60°C. Zur Aufarbeitung wird die Mischung im Vakuum eingedampft, der Rückstand in Chloroform aufgenommen und mit 25 prozentiger wässriger Ammoniaklösung alkalisch gestellt. Die organische Phase wird abgetrennt und die wässrige Phase mit Chloroform extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum vom Lösungsmittel befreit.

Man erhält 62 g (80 % der Theorie) an 5-Amino-l-(2,6-di-chlor-4-trifluormethylphenyl)-3-methyl-pyrazol als glasartige Substanz.

¹H-NMR (CDC1₃/TMS) $\delta = 2,23; 3,50; 5,49; 7,68 ppm$

Beispiel 4

27,7 g (0,1 Mol) 5-Amino-3-methyl-1-(2,4,6-trichlorphenyl)-pyrazol und 10 ml (0,125 Mol) wasserfreies Pyridin in 150ml Dichlormethan werden bei 0°C bis 5°C tropfenweise unter Rühren mit 12,6 ml (0,12 Mol) Dichlorfluormethansulfenyl-chlorid versetzt und 30 Minuten gerührt. Zur Aufarbeitung gibt man 100 ml Dichlormethan zu, wäscht nacheinander mit verdünnter Salzsäure, Wasser, Natriumcarbonatlösung und Kochsalzlösung, trocknet über Magnesiumsulfat und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum.

Man erhält 38,2 g (93 % der Theorie) an 5-Amino-4-dichlor-fluormethylsulfenyl-3-methyl-1-(2,4,6-trichlorphenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 125 - 127°C.

Herstellung der Ausgangsverbindung

Le A 23 753

34,8 g (0,1 Mo1) 5-Amino-3-methyl-1-(2,4-6-trichlorphenyl)-pyrazol-4-ylcarbonsäureethylester werden in einer Mischung aus 250 ml 48 prozentiger Bromwasserstoffsäure und 25 ml Isopropanol mehrere Stunden auf 120°C erhitzt. Nach beendeter Reaktion setzt man 200 ml Wasser zu, stellt mit 10 prozentiger Natriumhydroxidlösung auf pH 7 bis 8 ein und saugt den ausgefallenen Feststoff ab.

Man erhält 18 g (65 % der Theorie) an 5-Amino-3-methyl-1- (2,4,6-trichlorphenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 111°C-113°C.

Eine Lösung aus 21,2 g (0,1 Mol) 2,4,6-Trichlorphenylhydrazin und 18,3 g (0,1 Mol) 2-Cyan-3-ethoxy-2-butensäureethylester in 250 ml Ethanol wird 14 Stunden unter Rückfluß erhitzt, dann im Vakuum eingeengt, der Rückstand in Dichlormethan aufgenommen, mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum vom Lösungsmittel befreit.

Man erhält 22 g (63 % der Theorie) an 5-Amino-3-methyl-l-(2,4,6-trichlorphenyl)-pyrazol-4-ylcarbonsäureeethylester vom Schmelzpunkt 150°C.

113 g (1 Mol) Cyanessigsäureethylester, 162 g (1 Mol) Triethylorthoacetat und 204 g (2 Mol) Acetanhydrid werden unter Rückfluß erhitzt, wobei Essigsäureethylester langsam abdestilliert und die Reaktionstemperatur auf 140°C ansteigt. Der Rückstand wird im Wasserstrahlvakuum destilliert.

Man erhält 57 g (32 % der Theorie) an 2-Cyan-3-ethoxy-2butensäureethylester vom Siedepunkt 150°C bei 24 mbar und vom Schmelzpunkt 70°C (Umkristallisation aus Isopropanol).

Beispiel 5

30 g (0,114 Mol) 5-Amino-1-(2,4,6-trichlorphenyl)-pyrazol und 10 ml (0,125 Mol) wasserfreies Pyridin in 150 ml Methylenchlorid werden bei 0°C bis 5°C mit 12,6 ml (0,12 Mol) Dichlorfluormethansulfenylchlorid versetzt und 30 Minuten gerührt. Zur Aufarbeitung gibt man 100 ml Methylenchlorid zu und wäscht nacheinander mit verdünnter Salzsäure,

Le A 23 753

Wasser, Natriumbicarbonatlösung und Kochsalzlösung, trocknet über Magnesiumsulfat und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum.

Man erhält 44,5 g (98,7 % der Theorie) an 5-Amino-4-dichlor-fluormethansulfenyl-1-(2,4,6-trichlorphenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 101°C bis 106°C.

Beispiel 6

13.0 g (0,029 Mol) 5-Amino-4-dichlorfluormethylsulfenyl1-(2,4,6-trichlorphenyl)-pyrazol werden mit 50 ml Propionsäureanhydrid und 1 ml konzentrierter Schwefelsäure 10 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird
dann in 100 ml eisgekühltes Methanol eingetropft, eine
Stunde nachgerührt und anschließend zur Trockne eingedampft.
Der Rückstand wird in Dichlormethan aufgenommen, nacheinander mit Wasser, Natriumbicarbonatlösung und Kochsalzlösung
gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum
vom Lösungsmittel befreit.

Man erhält 8,9 g (68 % der Theorie) an 4-Dichlorfluormethansulfenyl-5-propionamido-1-(2,4,6-trichlorpyhenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 129°C.

Beispiel 7

3 g (6,6 mMol) 4-Dichlorfluormethansulfenyl-5-propionamidol-(2,4,6-trichlorphenyl)-pyrazol und 1,5 g (8,7 mMol) m-Chlorperbenzoesäure in 10 ml Dichlormethan werden 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, filtriert, das Filtrat nacheinander mit Natriumbicarbonat-, Natriumthiosulfat-, nochmals mit Natriumbicarbonat- und dann mit Natriumchloridlösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum vom Lösungsmittel befreit.

Man erhält 2,8 g (90,2 % der Theorie) an 4-Dichlorfluor-methylsulfinyl-5-propionamido-1-(2,4,6-trichlorphenyl)-pyrazol vom Schmelzpunkt 146°C.

In entsprechender Weise und gemäß den allgemeinen Herstellungsangaben erhält man die folgenden 5-Aminopyrazolderivate der allgemeinen Formel (I):

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & S(0)_{n} - R^{2} \\
N & NH - R^{3}
\end{array}$$
(1)

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
8 .	н	CC1 ₂ F	сн ₃ -сн ₂ -со	C1	. 2 .	Pp 139°C
9	Н	CF ₃	сн ₃ -со	C1 CF3	0	Pp 131-138°C
10	Н	CC1 ₂ F	Н	C1 CF3	0	Fp 99-105°C
11	Н	CC1 ₂ F	н	C1 C1 C1	1	Fp 55-62°C
12	Н	cc1 ₂ F	н	C1 C1 C1	2	Fp 135-138°C
13	H	CC1 ₂ F	H	C1 C1 C1 CF ₃	0	Fp 60-65°C
14	H	CC1 ₂ F	н	C1 C1 C1	0	Fp 55-62°C
15	H	CC1 ₂ F	н	F ₃ C	0	MMR (3-H, Pyr.) 7.57 ppm (s,1H) (CDC1 ₃ /TMS)
16	н	CC1 ₂ F	н	ClCF3	0	Fp 81-87°C
17	H .	CC1 ₂ F	н	Cl OCF.	3 0	Fp 77°C
18	н	CC1 ₂ F	н	C1	0	NMR Öl,(3-H,Pyr.) 7.61 ppm (s,lH) (CDC13/TMS)
T.e. A	23 75	্ব		•		••

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	physikalische Ar n Eigenschaften
19	Н	CC1 ₂ F	Н	C1 0 Fp 112-121°C
20	н	CC1 ₂ F	н	C1 C1 C1 C1 C1 C1 C1
21	Ħ	CC1 ₂ F	Н	NMR OI(3-H, Pyr.) 7.58 ppm (s,1H) (CDC1 ₃ /TMS)
22	Н	CC1 ₂ F	СНЗ	C1 ————————————————————————————————————
23	H	CC1 ₂ F	Н	C1 SO ₂ CF ₃ 0 Fp 148-153°C
24	Н	cc1 ₃	н	Cl Cl CF ₃ 0 Fp 75-88°C
25	н	CF ₃	н	C1 ————————————————————————————————————
26	Н	CF ₃	Н	NMR Öi (3-H, Pyr.) 7.64 ppm (s, 1H) (CDC1 ₃ TMS)
27	H	CC1 ₂ F	Н	SCF ₃ 0 Fp 104-107°C
28	н	CC1 ₂ F	H	N—————————————————————————————————————
29	Н	CCl ₂ F	н	C1 (CDC1 ₃ /TMS) -C1 1 Fp 69-75°C

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
30	H	CC1 ₂ F	н	C1 C1	2	Fp 63-69°C
31	. Н	CC1 ₂ F	H	C1 C1	3 0	Fp 101-107°C
32	H	CC1 ₂ F	H	C1 F ₃ C F	0	NMR: 01 (3-H, Pyr.) 7,67 ppm (s,1H) (CDC1 ₃ /TMS)
33	н	CC1 ₂ F	H .	C ₂ H ₅ O CC ₂ H ₅ F CF ₃	C .	NMR: Ö1 (3-H, Pyr.) 7,70 ppm (s,lH) (CDC1 ₃ /TMS)
34	H	CC1 ₂ F	н	F ₃ C -C1	2	Fp 61-65°C
35	H	CC1 ₂ F	н	C1OCF	2	Fp 117-124°C
.36	H	CC1 ₂ F	H	C1 CF ₃	2.	Pp 132-137°C
37	н	CF ₃	н	C1 C1 C1	2	Fp 57-63°C
38	Н	CF ₃	н	C1 C1 CF ₃	1	Fp 86-92°C
39	Н	CC1 ₂ F	H	C1OCF3	1	Fp 45-55°C
40	H	-CF ₂ -CCl ₂ F	н	C1 C1	0	Fp 117-119°C

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
<u>Nr.</u>	Н	CC1 ₂ F	Н	FCF ₃	0	NMR: Öl (3-H, Pyr.) 7,73 (s,1H) (CDCl ₃ /TMS)
42	СН3	CC1 ₂ F	H	-	0 .	Fp 69-70°C
43	CH ₃	CCl ₂ F	с ₂ н ₅ со	-	0	Fp 194°C
44	сн ₃	CC1 ₂ F	Н	⟨ ∑	2	Fp 94-95°C
45	сн3	CC1 ₂ F	н	C1 	Ŧ ₃ 0	Fp 108-110°C
46	CH ₃	CC1 ₂ F	с ₂ н ₅ со	_	1	Fp 174°C
47	сн3	CC1 ₂ F	с ₂ н ₅ со	_	2	Fp 208°C
48	CH ₃	CCl ₂ F	н	-	1	NMR: Ö1 3-CH ₃ (Pyr.),S, 2,27 ppm (CDC1 ₃ /TMS)
49	CH ₃	CC1 ₂ F	C ₂ H ₅ CO	CI CF ₃	0	Fp 128-130°C
50	CH3	CC1 ₂ F	с ₂ н ₅ со	C1 C1	3 2	Fp 179°C
51	CH ₃	CC1 ₂ F	Н	C1 CF ₃	3 1	Fp 63-64°C
	H A 23 75	-	Н	C1 C1	3 O .	
	/ .					

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	Ar	_n_	physikalische Eigenschaften
52	(CH ₃) ₃ C	CC1 ₂ F	Н	C1 CF3	0	Fp 140-144°C
53	сн ³ .	cc1 ₃	Н	CI_CF3	0	Fp 150-152°C
54	. ^{СН} 3	CF ₃	H	C1 CF ₃	0	Fp 147 ^O C
55	сн3	CF.	3 H	C1 CF3	0	Fp 58-82°C
56	CH3	CC1 ₂ F	H	CI OCF3	. 0	Fp 58-61°C
57	CH ₃	CC1 ₂ F	H .	C1 SO ₂ CF ₃	0	Fp 78-80°C
58 .	H	сн3	н	C1	0	Fp 114°C
. 59	H	сн3	с ₂ н ₅ о	C1 C1	0	Fp 92-95°C (Zers.)
60	H	сн3	с ₂ н ₅ о	c1 C1	2	Fp 146-150°C
61	н	сн3	Н	CI CF ₃	2	Fp 60-65°C
62	Н	CH3	H	C1 C1	2	FP 170-171°C

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	ת	physikalische Eigenschaften
63	Н	^С 2 ^Н 5	Н	C1 CF ₃	0	Fp 81-82°C
64	н	-(CH ₃) ₂ CH-	н	C1 CF ₃	0	Fp 77-79°C
65	н	-	н	C1 C1 C1	0 .	Fp 124-127°C
66	сн3	CH ₃	н	C1 C1 CF ₃	0	Fp 54-57°C
67	сн3	с ₂ н ₅	н	C1Cr ₃	0	Fp 109-110°C
68	Н	CC1 ₂ F	Н	C1 Br	ò	Fp 92-94°C
69	н	CC1 ₂ F	H .	-	0	Fp 85-89°C
70	H	CCl ₂ F	H	-CF ₃	0	Fp 70°C
71	н	· cc1 ₂ F	H	C1 -COOCH3	0	Fp 140-144°C
72	H	CC1 ₂ F	H	-	2	Fp 107-110°C
73	н	CCl ₂ F	H .	-	1	Fp 75-77°C
Le A	23 75	<u>3</u>		•		

Bsp. Nr.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
74	н	CC1 ₂ F	с ₂ н ₅ о	-	0	Pp 88-80°C
75	н	CC1 ₂ F	Н	Br_CF3	0	Pp 80-83°C
76	н .	CC1 ₂ F	H ·	C1F	0	Pp 68-72°C
77	H .	CC1 ₂ F	H .	Br CF ₃	2	Fp 104-106°C
78	Н .	cci ₂ F	Н	F_C1	0	NMR: 7,60 ppm (s,1H) 4,36 ppm (s,2H) (CDC1 ₃ /TMS)
79	H	CC1 ₂ F	H	-CF ₃	2	Fp 128-132°C
80	н	CC1 ₂ F	Н	C1 CF ₃	0	NTR: 7,61 ppm (s,1H)
81	н	CC1 ₂ F	H	C1 Br	2	4,26 ppm (s,2H) (CDC1 ₃ /TMS) Fp 100-101°C
82	H	CC1 ₂ F	н	F ₃ CO	0	NMR: 7,57 ppm (s,IH)
83	Н	CF ₃	СНЗ	CI CF ₃	0	4,31 ppm (s,2H) (CDC1/TMS) Fp 50-60°C
84	Н	CF ₃	н	C1 OCF ₃	0	Fp 112-113°C
85 Le A	н 23 753	CF ₃	н	CI CI	0	Fp 90-91°C

		_	,,			0=01052
Bsp.	R ¹	R ²	_R 3	Ar_	n	physikalische Eigenschaften
86	Н	Сн ₃	н	CICF ₃	1	Fp 179-182°C
87	CH ₃	Сн ³ .	н	C1 C1	0	Fp 128-131°C
88	CH ₃	с ₂ н ₅	H	C1 C1	0	Fp 121-123 °C
89	CH ₃	(CH ₃) ₂ CH-	Н	C1 C1 C1	0	Fp 100-101°C
90	H	CC1 ₂ F	H	C1CF3	0 .	NMR: 7,7 ppm (s,1H) 8,2 ppm (1H) 8,6 ppm (1H) (CDC1 ₃ /TMS)
91	CH ₃	CF ₃	H	C1_OCF3	0	Fp 57-70°C
92	CH ₃	CF ₃	н	C1 C1	0	Fp 122-125°C
93	н .	CC1 ₂ F	Н	-CF ₃	2	Fp 102-110°C
94	Н	CC1 ₂ F	Н .	C1 C1	0	Fp 68-74°C
95	н	CCl ₂ F	н	Br_CF3	0	Fp 60-70°C
96	CH ₃	CF ₃ C	ос ₂ н ₅	C1 C1 C1	0	Fp 138 ⁰ C
97	н	CF ₃	н	C1 CF ₃	0	Fp 67-68°C
Le A	23 753		-			

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	λ r .	n	physikalische Eigenschaften
10	98	снз	CC1 ₂ F	H	C1 Br		Fp. 133-134°C
	99	снз	cc1F ₂	Н	C1 Br	0	Fp. 132-134°C
15	100	СН ^{3.}	CF ₃	н	C1 CF ₃	2	Fp. 150-152°C
20	101	снз	CC1 ₂ F	H .	CF ₃	1	Fp. 135-138°C
25	102	снз	cc1 ₂ F	н	CI CF3	2	Fp. 58-61°C
	103	снз	CF ₃	н	CI CF3	i	Fp. 147°C
30	104	Сн _З	CF ₃	Н	CI CF3	2	Fp. 103-105°C
35	105	снз	CC1F ₂	н	C1 CF3	0	Fp. 114-116°C

Bsp.	R ¹	R ²	R3	Ar	n	physikalische Eigenschaften
106	снз	cF ₃	Н	. C1 CF ₃	1	Fp. 157-159°C
107	снз	cc1F ₂	н	CI CF3	0 -	NMR: Ö1 3-CH ₃ (Pyr.) (s,2,30 ppm) (CDC1 ₃ /TMS)
108	снз	cc1F ₂	Н	CF ₃	1	Fp. 118-122°C
109	снз	cc1F ₂	H	CF ₃	2	Fp. 59-61°C
110	снз	CC1F ₂	н	C1 CF ₃	1	Fp. 76-80°C
111	снз	CC1F2	н	C1 CF ₃	2	Fp. 143-144°C
112	СН3 .	cc1 ₂ F	Н .	C1 Br	2	Fp. 184-185°C
113	снз	CF ₃	н	Cl Br	2	Fp. 135-138°C

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	114	снз	CC1F ₂	н	C1 Br	2	Fp. 154-155°C
	115	снз	cc1 ₂ F	н	C1 Br	1	Fp. 168-170°C
15	116	сн ₃	CF ₃	н	C1 Br	1	Fp. 178°C
20	11,7	снз	cc1F ₂	Н	C1 Br	1	Fp. 82-85°C
25	118	сн3	cc1 ₂ F	co-c ₂	H ₅ CI CF ₃		1 Fp. 174°C
30	119	снз	cc1 ₂ F	н	C1 C1	. 5	Fp. 145°C
30	120	снз	CF ₃	н	C1 C1	٥	Fp. 144-149 ⁰ C
35	121	снз	CC1 ₂ F	Н	C1 C1 OCF ₃	<i>'</i> o	Fp. 102-110°C
					4		

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	λr	n	physikalische . Eigenschaften
.0	122	снз	.cc1 ₂ F	н	C1 C1 SCF ₃	σ	Fp. 80-96 ^o C
	123	снз	CF ₃	Н	C1 C1 SCF ₃	0	Fp 118-121 ^o C
.5	124	снз	CC1 ₂ F	н	CF ₃	o :	Fp. 75-77°C
	125	снз	CF3	н	CI CF3	o	Fp. 83 ^o C
1000年の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の	126	снз	cc1 ₂ F	H	C1 OCF3	0	Fp. 95-97°C
And the second s	127	сн ₃ -	CF3	H _.	C1 OCF ₃	0	Fp. 100-101°C
The state of the s	128	С ₂ Н ₅	cc1 ₂ F	н	C1 C1	0	Fp. 105-108°C

5	Bsp.	R ¹	R ²	R3	λr	n	physikalische Eigenschaften
10	129	с ₂ н ₅	CF ₃	н	C1 C1	0	Fp. 113-116 ^O C
	130	с ₂ н ₅	CC1 ₂ F	н	c_1 c_1	0	Fp. 89-93°C
15	131	С ₂ Н ₅	CF3	н	C1 C1	0	Fp. 76-78°C
20	132	CH3	CF3	Н	So ₂ CF ₃	0	NMR: Ö1, 3-CH ₃ (Pyr.) s, 2,30 ppm
25	133	снз	CF ₃ C	^{:0C} 2 ^H 5	C1 CF ₃	1	(CDC1 ₃ /TMS) Fp. 135-137 ^O C
	134	· сн _З	CF ₃ C	:0С ₂ Н ₅	C1 CF ₃	2	Fp. 132-133°C
30	135	снз	cF ₃	н	c1 so ₂ cF ₃	0	Fp. 160-169 ⁰ C

)

	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
	136	снз	CF3	н	C1 CF3	2	Fp. 147-148 ^o C
	137	сн ₃	CF ₂ C1	H	C1 C1	0	Fp. 63-65°C
; ;);	138	снз	CF3	сосн3	CF ₃	0	Fp. 157-159°C
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	139	снз	CF ₃	н	C1 Br	0	Fp. 143 ⁰ C
	140	С ₂ Н ₅	cc1 ₂ F	сосн3	C1 C1	. 0	Fp. 158-160°C
: : :	141	С ₂ Н ₅	CF3	соснз	C1 C1	0	Fp. 178-180°C
	142	снз	cc1 ₂ F	н	$C1$ CF_3	0	Fp. 105-107°C
•	143	СНЗ	CF3	н	C1 ————————————————————————————————————	0	Fp. 136-137°C
							•

5	Bap.	R ¹	R ²	R ³	λΓ	n	physikalische Eigenschaften	34 <u>.</u>
10	144	снз	CF ₃	Н -	C1 Br	0	Fp. 137-138°C	
	145	с ₂ н ₅	CF3	соснз	C1 C1	1	Fp. 62-64°C	
15	146	С ₂ Н ₅	CF ₃	соснз	C1 C1	2	Fp. 140-141°C	
20	147	С2 ^Н 5	CC1 ₂ F	coc ₂ H ₅	c_1 c_1	0	Fp. 120-121°C	
25	148	с ₂ н ₅	CC1 ₂ F	COC ² H [£]	C1 .		1 NMR: Ö1, 3-CH ₃ (Pye (t, 1,07 ppm) 3-CH ₂ (Pyr.) ((CDC ₃ /TMS)	.) q,2.26)
30	149	с ₂ н ₅	CC1 ₂ F	COC ₂ H ₅		2	Fp. 91-93°C	
	150	с ₂ н ₅	CF ₃	Н	C1 ————————————————————————————————————	1	Fp. 146-147°C	
35	151	с ₂ н ₅	CF ₃	н	C1 C1	2	Fp. 91-92°C	
•	Le /	23 7	<u>53</u>					

5	Bap.	R ¹	R ² R ³	A r	n	physikalische Eigenschaften
10	152	С ₂ Н ₅	сс1 ₂ F н	C1 ————————————————————————————————————	1	Fp. 138-140°C
	153	с ₂ н ₅	сс1 ₂ ғ н	C1 C1	2	Fp. 60-61°C
15	154	сн3	CC1F ₂ H	C1 ————————————————————————————————————	0	Fp. 130-131°C
20	155	снз	ccif ₂ coc ₂ H ₅	c_1 c_3	0	Fp. 135°C
25	156	снз	ccif ₂ coc ₂ H ₅	c_1 c_1 c_1	1	Fp. 144-145°C
30	157	снз	CC1F ₂ COC ₂ H ₅	C1 CF ₃	. 2	Fp. 144°C
	158	снз	cF ₃ coc₂H ₅	C1 ————————————————————————————————————	0 .	Fp. 164°C
35	159	снз	CC1 ₂ F COC ₂ H ₅	C1 C1	0	Fp. 144-146°C
	Le A	23 75	· ·			0

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	160	сн3 с	C1F ₂ C	ос ₂ н ₅ .	C1 C1	0	Fp. 131°C
	161	снз	CC1F ₂	Н	C1 C1	1	Fp. 63-67°C
15	162	снз	CC1F ₂	Н.	C1 CF ₃	2	Fp. 120-128°C
20	163	снз	CF ₃ C	oc _z н ₅	C1 OCF3	0	Fp. 128-130°C
25	164	снз	CC1 ₂ F	сос ₂ н ₅	C1 OCF ₃	0	Fp. 102°C
30	165	снЗ	CC1F ₂	н	C1 OCF ₃	0	Fp. 111-112°C
	166	снЗ	CF ₃ C	ос ₂ н ₅	C1 ————————————————————————————————————	0	Fp. 118-124°C
35	167	снз	CF ₃ C	oc ₂ H ₅	c_1	2	Fp. 100-102°C
	Le A	23 75	<u>3</u>				

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische. Eigenschaften
10	168	сн ³	CC1 ₂ F	сос ₂ н ₅	C1	1	Fp. 102-103°C
	169	снз	CC1 ₂ F	coc ₂ H ₅	C1 C1	:1 2	Fp. 168-169°C
15	170	снз	CC1F ₂	coc ₂ H ₅		1	Fp. 161-163°C
20	171	снз	CC1F ₂	coc ₂ H ₅	C1 C1	21 2	Fp. 111-113 ⁰ C
: 2 5	172	снз	cciF ₂	coc ₂ H ₅	C1	cF ₃ 0	Fp. 108-109°C
30	173	СН ^З	CF ₃	Н	C1	1 1	Fp. 178-180°C
	174	снз	cr ₃	н	C1 C1	1 2	Fp. 145-147°C
3 ;	175	снз	cc1 ₂	F H	C1	1 1	Fp. 180-181°C
	7' - 3	22 5	750				

5	Bsp.	R ¹	R ²	R3	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	176	снз	CC1 ₂ F	н	C1 C1	2	Fp. 162-178°C
	177	сн3	CC1F ₂	н	C1 C1	1	Fp. 155-156°C
15	178	снз	CC1F ₂	н	C1 C1	2	Fp. 128-134°C
20	179	снз	cr ₃ c	ос ₂ н ₅	C1 OCF ₃	1	Fp. 60-65°C
25	180	снз	cr ₃ c	ос ₂ н ₅	C1 OCF ₃	2	Fp. 122-123°C
30	181	снз	cc1 ₂ F	coc ₂ н ₅	C1 ————————————————————————————————————	2	Fp. 146-147°C
	182	снз	CC1 ₂ F	сос ₂ н ₅	CI ————————————————————————————————————	2	Fp. 172 ^O C
35	183	снз	CC1F ₂	сос ₂ н ₅	C1 OCF ₃	1	Fp. 129-130°C

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	184	снз	cc1F ₂	сос ₂ н ₅	C1 ————————————————————————————————————	2	Fp. 151 [°] C
	185	снз	cr ₃	Н	C1 OCF ₃	1.	Fp. 65-70°C
15	186	снз	CF3	Н	C1 OCF ₃	2	Fp. 121-123°C
20	187	снз	cc1 ₂ F	Н	C1 OCF ₃	1	Fp. 72-76°C
25	188	снз	cc1 ₂ F	Н	C1 OCF3	2	Fp. 72-76°C
30	189	снз	CC1F ₂	н	C1 OCF ₃	1	Fp. 63-67°C
	190	снэ	CC1F ₂	H	C1 OCF3	2	Fp. 114-115°C
35		сн ₂ -с	н ₂ —	н	C1 CF ₃	0	Fp. 108-110°C
	_						

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	λ Γ	n	physikalische Eigenschaften
10	192	снз	снз	Н	C1 CF ₃	1	Fp. 56-60°C
10	193	снз	CH3	н	C1 C1	2	Fp. 179-181°C
15	194	снз	с ₂ н ₅	н .	C1 C1	1	Fp. 62-66°C
20	195	снз	С ₂ Н ₅	Н	C1 CF ₃	2	Fp. 140-156°C
25	196	(СН _З)	³ с сн ₃	н	C1 C1		FP 81°C
30	197	снз		-С1 Н	C1 C1	0	Fp. 72°C
	198	снз		-сı н	C1 CF ₃	2	Fp. 73-78°C
35	199	н	С ₂ Н ₅	; н	C1	0	Fp. 61°C

Bsp.	R ¹	R ²	R ³	ÀГ	n physikalische Eigenschaften
200	снз	cc1 ₂ F	н	$\operatorname{C1}$ CF_3	NMR: 2 Ö1, 7,8 (s,lH) 8,2 (lH) 8,6 (lH) (CDC13/TMS)
201	снз	CF3	н	OCF ₃	o Fp 119-123 ^O C
202	н	CF ₂ C1	Н	C1 Br	2 Fp. 148-150°C
203	н	CF ₂ C1	н	Br CF3	O Fp. 96-98°C
204	Н	CF ₂ Cl	Н	C1 Br	1 Fp. 110-115°C
205	н	cF3	н	Br CF ₃	O Fp. 126°C
206	н	CF ₃	н	CF ₃	2 Fp. 144°C
207	н	CC1 ₂ F	. н	Br C1	NMR: 0 7,63 ppm (s,1H) 4,35 ppm (s breit,2H

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	λr	n	physikalische Eigenschaften
	208	н .	CF ₃	Н	Br CF ₃	1	Fp. 82-88°C
	209	Н	CF ₃	н	C1 C1 SCF ₃	0	Fp. 110-111 ⁰ C
15	210	н	CC1 ₂ F	Н	CF ₃	0	Fp. 110-115°C
20	211	н	CC1 ₂ F	н	Br OCF ₃	D	Fp. 73°C
25	212	н	cc1 ₂ F	н	C1 ————————————————————————————————————	2	Fp. 145°C
30	213	H	CC1 ₂ F	н	C1 CF3	1	Fp. 99-112°C
	214	н	cc1 ₂ F	н	Br OCF ₃	2	Fp. 132°C

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n.	physikalische Eigenschaften
10	215	Н	cc1 ₂ F	н	C1 Br	0	Fp. 119 ⁰ C
	216	н	CF ₂ C1	н	C1 CF ₃	0	Fp. 116-118°C
15	217	н .	CF ₂ C1	Н	C1 CF ₃	1	Fp. 117-118°C
20	218	н	CC1 ₂ F	н	Br Br C1	0	Fp. 84-86°C
25	219	Н	CF ₂ C1	Н.	C1 Br	0	Fp. 87-88°C
30	220	н —	C1	H	C1 CF ₃	0	Fp. 150-156°C
	221	н	CC1 ₂ F	н	C1 Br	2	Fp. 80-85°C

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	222	н	CC1 ₂ F	н	C1 Br	2	Fp. 165-168°C
	223	н —		н	C1 CF ₃	2	Fp. 170-175°C
15	224	н	CC1 ₂ F	• Н	CH ₃	0	Fp. 125-133°C
20	225	H ·	CC1 ₂ F	Н	C1 Br	· 1	Fp. 102-107°C
25	226	н	CC1 ₂ F	н	C1 Br	1	Fp. 70-77°C
30	227	H	CC1 ₂ F	н	CH ³	0	Fp. 134-136°C
	228	н .	CC1 ₂ F	н .	Br Br	0	Fp. 70°C

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
.10	229	Н	CF ₂ C1	н	Br CF ₃	2	Fp. 112-120°C
	230	н	CC1 ₂ F	н	OCF ₃	0	NMR 01, 7,62 ppm (s,1H) 4,24 ppm (s,2H) (CDC1 ₃ /TMS)
15	231	н	cc1F ₂	н .	C1 ————————————————————————————————————	0	Fp. 103-108°C
20	232	н	cc1F ₂	н	Br CF ₃	0	Fp. 119-122°C
25	233	н	ccif ₂	н	CF_3	2	Fp. 128-133°C
	234	н	cc1F2	н	C1 OCF ₃	1	Fp. 78-98°C
30	235	н	CC1F ₂	Н	C1 OCF ₃	2	Fp. 98-103°C

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	236	н	CC1 ₂ F	Н	Br C1	0	Fp. 88-90°C
	237	н	CC1 ₂ F	н	C1 C1 Br	0	Fp. 80-85°C
15	238	н .	-ccl ₂ F	H	-CF ₃	1	Fp. 106-111°C
20	239	н	CC1 ₂ F	н	Br C1	0	Fp. 109-113°C
25	240	н	CC1 ₂ F	н	Br C1 Br	0	Fp. 113-116°C
	241	ìн	CC1 ₂ F	н	Br C1 Br	2	Fp. 80°C
30	242	H	CC1 ₂ F	н	C1 C1 SCF ₃	0	Fp. 114-118 ^O C

					•		0_0,0
5	Bsp.	R ¹	R ²	R3	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	243	H	cc1F ₂	Н	Br CF ₃	1	Fp. 63-70°C
	244	н	CF ₃	н	CF3	0	Fp. 94°C
15	245	: H	CC1 ₂ F	снз	C1 CF ₃	2	Fp. 144-150°C
20	246	Н	CC1 ₂ F	н	C1 CF3	1	Fp. 70-72°C
25	247	н	cc1 ₂ F	снз	C1 C1	1	Fp. 141-146°C
25	248	H	CF3 - C	оснз	C1 CF3	· 1	Fp. 103°C
30	249	Н	CF ₃	H	C1 OCF3	O	Fp. 131-132°C

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n ,	physikalische Eigenschaften
10	250	н	CF3	Н	CI CF3	0	Fp. 82-83°C
	251	н	CC1 ₂ F	н,	NO ₂	0	Fp. 137-139°C
15	252	н	CF ₃	н	C1 OCF ₃	1	Fp. 55-57°C
20	253	Н	CC1 ₂ F	Н .	C1 OCF ₃	.1	Fp. 59-66°C
25	254	н	CF3	н -	CI_CF3	1	Fp. 133°C
	255	ĹΗ.	CC1 ₂ F	н	C1 OCF ₃	2	Fp. 107-112°C
30	256	н	CF3	Н	C1 ————————————————————————————————————	2	Fp, 110-116°C
35	257	н	CF ₃	Н	CF ₃	2	Fp. 108-111°C

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
D	258	Н	cc1 ₂ F	Н	с1	0	Fp. 116-118°C
	259	н	cc1 ₂ F	н	F C1	0	Fp. 95-97°C
5	260	н с	CH ₃	н СН _З	C1 CF3	0	Fp. 121°C
ĵ	261	н	cc1 ₂ F	н	C1 C(CH3)3	o .	Fp. 150-152°C
5	262	н	cc1 ₂ F	н	CF ₃	0	Fp. 81-83°C
נ	263	Н	cc1 ₂ F	н	сн ³ —сн ³	0	Fp. 154-156°C
	264	н	cc1F ₂	Н	C1 C1	1	Fp. 92-99°C

;

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	λr	n	physikalische Eigenschaften
10	265	н	CF ₃	н	C1 Br	0	Fp. 122-124°C
	266	н	CF ₃	н	$C1$ CF_3	0	Fp. 109-114°C
15	267	н	· cclF ₂	Н	C1 CF3	2	Fp. 125-132°C
20	268	Н.	CF ₃	снз	C1 CF3	1	Fp. 125-127°C
25	269	н	CC1 ₂ F	соснз	C1 CF3	, 1	Fp. 208-210°C
30	270	H	CC1 ₂ F CH(сн ₃) ₂	C1 CF3	2	NMR: Ö1, 7,88 ppm (s,1H) 1,07 ppm (d,6H)
	271	н	cc1 ₂ F	сосн3	C1 CF3	0	(CDC1 ₃ /TMS) Fp. 166-169°C

35

5	Bsp.	R ¹	R ²	R3	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	272	Н	CF ₃	н	C1 CF ₃	0	Fp. 127-128°C
10	273	н	cc1 ₂ F	соснз	C1 CF3	2	Fp. 164-165°C
15	274	н	CF ₃	н	CF ₃	2	Fp. 135-136°C
20	275	н	сн(сн ₃) ₂	н	$C1$ CF_3	1	Fp. 60-65°C
25	276	н	снз	н	-CF ₃	0	Fp. 92°C
	277	н	С ₂ Н ₅	Н	C1——CF3	0	Fp. 67-68°C
30	278	·H	сн(сн ₃)2	н	C1 ————CF ₃	0	Fp. 82-83°C

			_				
5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	279	н	С ₂ Н ₅	н	C1 C1	1	Fp. 57-61°C
	280	Ĥ	с ₂ н ₅	Н	C1 C1	2	Fp. 130°C
15	281	н	сн(сн ₃)2	н	C1 C1	2	Fp. 142°C
20	282	H.	снз	Н	C1 CF3	0	Fp. 105°C
25	283	н	С ₂ Н ₅		CI CF3	0	Fp. 85°C
30	284	н	снз	н	C1 Br	.0	Fp. 110°C
	285	H	с ₂ н ₅	Н	C1 Br	0	Fp. 72-73°C
35							•

5	Bsp.	R ¹	R ²	RЗ	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	286	н сі	H(CH ₃) ₂	Н	C1 Br	0	NMR: 2,24 ppm (d,6H) 3,95 ppm (s,1H) 7,57 ppm (s,1H)
	287	н ≺		Н	C1 C1	0	7,66 ppm (s,2H) (CDC1 ₃ /TMS) Fp. 155°C
15	288	н —		н	C1 CF ₃	2	Fp. 178°C
20	289	Н	снЗ	Н	C1 OCF ₃	O	Fp. 90°C
25	290	н	С ₂ Н ₅	H	C1 OCF ₃	0	Fp. 79°C
30	291	н	сн _З	H	C1 OCF ₃	1	Fp. 146°C
	292	н	снз	н	C1 OCF3	2	Fp. 124°C
35							. •

5	Bsp.	R ¹	R ²	RЗ	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	293	Н	С ₂ н ₅	н	C1 ————————————————————————————————————	1	Fp. 108-110°C
	294	н	с ₂ н ₅	н	C1 OCF ₃	2	Fp. 129°C
15	295	H	сн(сн ₃)2	н	C1 OCF ₃	. 0	Fp. 80°C
20	296	н	CF ₂ CHFC1	н	C1 CF ₃	0	Fp. 73°C
25	297	н с	H ₂ -CH ₂ -		$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0	Fp. 68-69°C
30	298	н	CC1 ₂ F	н	C1 C1 OCF ₃	0	Fp. 106-110°C
- 3	299	н	CF ₃	Н	C1 C1 OCF ₃	0	Fp. 84-87 ⁰ C
35							

5	Bsp.	R ¹	R ²	R ³	λr	n	physikalische Eigenschaften
10	390	H .	∝1 ⁵ Ł	С ₂ н ₅	CI CF ₃	0	MR: (3-H,Pyr.) 7.75 (s,1H) (CDC1 ₃ /TMS)
	. 301	Н	∝1 ₂ F	H	CF_3	0	NMR: (3-H,Pyr.) 7,71 (s,1H) (CDC1 ₃ /IMS)
15	302	н	∞ 12F	H .	C1 F CF ₃	. 0	Fp. 61-87°C
20	303	Н	∝1 ₂ F	Н	Br CH (C	H ₃) ₂ 0	Fp. 130-135 ^O C
25	304	н	CF ₃	н	Br CF3	2	Fp. 145-147 [°] C
30	305	H	CF3	Н	Br CF ₃	1	Fp. 66-75 ^O C
	306	CH ₃	. CF3	CH ₃	C1 CT ₃	0	Fp. 64-65 [°] C

5	Ввр.	R ¹	R ²	R ³	Ar	n	physikalische Eigenschaften
10	307	Œ.³	CF ₃	CH ₃	C1 C1	1.	Fp. 250 ⁰ С
	308	CH ³	CΩIF ₂	CH ₃	$C1$ CF_3	0	Fp. 95–97 ⁰ C
15	309	сн3	CF ₃	CH ₃	C1 $C1$ $C1$	0	Fp. 80-82 ^o C
20	310	сн3	CF ₃	CH ³	-CI $-$ CF ₃	0	Pp. 68-69 ⁰ C
25	311	CH ₃	C12 ^F	CH ₃	CI CI	0	Ö1

30

Anwendungsbeispiele

In den folgenden Anwendungsbeispielen werden die nachstehend aufgeführten Verbindungen als Vergleichsverbindungen eingesetzt:

$$\begin{array}{c|c}
\text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\
\text{N} & \text{N} & \text{O-CO-N} \\
\text{CH}_3 & \text{CH}_3
\end{array}$$
(A)

1,4-Dimethyl-5-[N,N-(dimethyl)-carbamoyloxy]-3-methylthio-methyl-pyrazol

(bekannt aus DE-OS 2 912 494)

$$CH_3 - S - CH_2$$

$$CH_3 - CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

5-[N,N-(Dimethyl)-carbamoyloxy]-l-methyl-3-methylsulfinyl-methyl-pyrazol

(bekannt aus DE-OS 2 819 932)

$$CH_3 - S - CH_2$$
 $N N O - CO - N CH_3$
 CH_3
 CH_3
 CH_3

5-[N,N-(Dimethyl)-carbamoyloxy]-l-isopropyl-3-methylsulfin-ylmethyl-pyrazol

(bekannt aus DE-OS 2 819 932)

$$CH_3 - S - CH_2$$
 $N N O - CO - N < CH_3 CH_3$
 CH_3
 CH_3

5-[N,N-(Dimethy1)-carbamoyloxy]-l-isobuty1-3-methylsulfin-ylmethyl-pyrazol (bekannt aus DE-OS 2 819 932)

$$CH_3$$
-S- CH_2
 N
 O -CO- N
 CH_3
 CH_3

1-Cyclohexy1-5-[N,N-(dimethyl)-carbamoyloxy]-3-methylthio-methyl-pyrazol

(bekannt aus DE-OS 2 839 270)

1-Cyclohexy1-5-[N,N-(dimethyl)-carbamoyloxy]-3-methylsul-finylmethyl-pyrazol

(bekannt aus DE-OS 2 839 270)

1-Cyclohexy1-5-[N,N-(dimethy1)-carbamoyloxy]-3-methy1su1fo-nylmethy1-pyrazo1

(bekannt aus DE-OS 2 839 270)

$$c_{2}^{H_{5}^{O}} p^{S}$$
 $c_{2}^{H_{5}^{O}} p^{S}$
 $c_{1}^{CH_{3}^{O}} c_{1}$

0,0-Diethyl-0-(3-chlor-4-methyl-cumarin-7-yl)-thionophosphorsäureester

(bekannt aus "Pflanzenschutz und Schädlingsbekämpfung", K.H. Büchel; G.Thieme Verlag Stuttgart 1967, S. 38)

Beispiel A

5

Phaedon-Larven-Test

Lösungsmittel: 7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

10

. 15

20

25

30

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (Brassica oleracea) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Meerrettichblattkäfer-Larven (Phaedon cochleariae) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Käferlarven abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Käfer-Larven abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: 1, 5, 7, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 24, 25, 29, 31, 49, 61, 62, 78, 70, 66, 63, 90, 22, 51a, 83, 92, 38, 37, 36, 77, 247.

5

Plutella-Test

Lösungsmittel: 7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

10

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte

15 Konzentration.

Kohlblätter (Brassica oleracea) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Raupen der Kohlschabe (Plutella maculipennis) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Raupen abgetötet wurden; O % bedeutet, daß keine Raupen abgetötet wurden.

25

30

20

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: 3, 5, 10, 11, 12, 13, 16, 17, 21, 23, 25, 27, 29, 30, 31, 61, 68, 70, 90, 22, 51a, 83, 92, 38, 36, 77. 247.

35

Beispiel C

5

Tetranychus-Test (resistent)

Lösungsmittel: 7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

10

15

20

25

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Bohnenpflanzen (Phaseolus vulgaris), die stark von allen Entwicklungsstadien der gemeinen Spinnmilbe oder Bohnenspinnmilbe (Tetranychus urticae) befallen sind, werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Spinnmilben abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Spinnmilben abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirksamkeit gegenüber dem Stand der Technik: 10, 11, 17, 21, 70, 66, 63, 90, 51a, 37.

35

Beipsiel D

5

15

20

Grenzkonzentrations-Test / Bodeninsekten

Testinsekt: Phorbia antiqua Maden im Boden

Lösungsmittel: 3 Gewichtsteile Aceton

10 Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Die Wirkstoffzubereitung wird innig mit dem Boden vermischt. Dabei spielt die Konzentration des Wirkstoffs in der Zubereitung praktisch keine Rolle, entscheidend ist allein die Wirkstoffgewichtsmenge pro Volumeneinheit Boden, welche in ppm (= mg/l) angegeben wird. Man füllt den Boden in Töpfe und läßt diese bei Raumtemperatur stehen.

25

30

Nach 24 Stunden werden die Testtiere in den behandelten Boden gegeben und nach weiteren 2 bis 7 Tagen wird der Wirkungsgrad des Wirkstoffs durch Auszählen der toten und lebenden Testinsekten in % bestimmt. Der Wirkungsgrad ist 100 %, wenn alle Testinsekten abgetötet worden sind, er ist 0 %, wenn noch genau so viele Testinsekten leben wie bei der unbehandelten Kontrolle.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem Stand der Technik: 3, 10, 12, 11, 9, 66.

Beispiel E

5

. 15

Grenzkonzentrations-Test / Wurzelsystemische Wirkung

Testinsekt: Phaedon cochleariae Lösungsmittel: 3 Gewichtsteile Aceton

10 Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Die Wirkstoffzubereitung wird innig mit Boden vermischt.

Dabei spielt die Konzentration des Wirkstoffs in der Zu
bereitung praktisch keine Rolle, entscheidend ist allein
die Wirkstoffgewichtsmenge pro Volumeneinheit Boden, welche in ppm (* mg/l) angegeben wird. Man füllt den behandelten Boden in Töpfe und bepflanzt diese mit Kohl (Brassica oleracea). Der Wirkstoff kann so von den Pflanzen
wurzeln aus dem Boden aufgenommen und in die Blätter
transportiert werden.

Für den Nachweis des wurzelsystemischen Effektes werden nach 7 Tagen ausschließlich die Blätter mit den obengenannten Testtieren besetzt. Nach weiteren 2 Tagen erfolgt die Auswertung durch Zählen oder Schätzen der toten Tiere.
Aus den Abtötungszahlen wird die wurzelsystemische Wirkung des Wirkstoffs abgeleitet. Sie ist 100 %, wenn alle



Testtiere abgetötet sind und 0 %, wenn noch genau so viele
5 Testinsekten leben wie bei der unbehandelten Kontrolle.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem Stand der Technik: 1, 3, 10, 12, 11, 9, 66.

10

15

20

25

30

Beispiel F

5

15

30

Grenzkonzentrations-Test

Testnematode: Meloidogyne incognita Lösungsmittel: 3 Gewichtsteile Aceton

10 Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Die Wirkstoffzubereitung wird innig mit Boden vermischt, der mit den Testnematoden stark verseucht ist. Dabei spielt die Konzentration des Wirkstoffs in der Zubereitung praktisch keine Rolle, entscheidend ist allein die Wirkstoffmenge pro Volumeneinheit Boden, welche in ppm angegeben wird. Man füllt den behandelten Boden in Töpfe, pflanzt Kartoffeln ein und hält die Töpfe bei einer Gewächshaus-

Nach sechs Wochen werden die Kartoffelwurzeln auf Zysten untersucht und der Wirkungsgrad des Wirkstoffs in % bestimmt. Der Wirkungsgrad ist 100 %, wenn der Befall vollständig vermieden wird, er ist 0 %, wenn der Befall genau so hoch ist wie bei den Kontrollpflanzen in unbehandeltem, aber in gleicher Weise verseuchtem Boden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der
Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem
Stand der Technik: 12.

Beispiel G

5

LD₁₀₀-Test

Testtiere:

Blatta orientalis

Lösunasmittel:

Aceton

10

2 Gewichtsteile Wirkstoff werden in 1000 Volumenteilen Lösungsmittel aufgenommen. Die so erhaltene Lösung wird mit weiterem Lösungsmittel auf die gewünschten Konzentrationen verdünnt.

15

20

2,5 ml Wirkstofflösung werden in eine Petrischale pipettiert. Auf dem Boden der Petrischale befindet sich ein Filterpapier mit einem Durchmesser von etwa 9,5 cm. Die Petrischale bleibt so lange offen stehen, bis das Lösungsmittel vollständig verdunstet ist. Je nach Konzentration der Wirkstofflösung ist die Menge Wirkstoff pro my Filterpapier verschieden hoch. Anschließend gibt man die angegebene Anzahl der Testtiere in die Petrischale und bedeckt sie mit einem Glasdeckel.

25

Der Zustand der Testtiere wird 3 Tage nach Ansetzen der Versuche kontrolliert. Bestimmt wird die Abtötung in %. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Testtiere abgetötet wurden. 0 % bedeutet, daß keine Testtiere abgetötet wurden.

30

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem Stand der Technik: 3, 10, 11, 16, 25.

Beispiel H

5

LD₁₀₀-Test

Testtiere:

Sitophilus granarius

Lösungsmittel:

Aceton

10

2 Gewichtsteile Wirkstoff werden in 1000 Volumenteilen Lösungsmittel aufgenommen. Die so erhaltene Lösung wird mit weiterem Lösungsmittel auf die gewünschten Konzentrationen verdünnt.

15

20

2,5 ml Wirkstofflösung werden in eine Petrischale pipettiert. Auf dem Boden der Petrischale befindet sich ein Filterpapier mit einem Durchmesser von etwa 9,5 cm. Die Petrischale bleibt so lange offen stehen, bis das Lösungsmittel vollständig verdunstet ist. Je nach Konzentration der Wirkstofflösung ist die Menge Wirkstoff pro my Filterpapier verschieden hoch. Anschließend gibt man die angegebene Anzahl der Testtiere in die Petrischale und bedeckt sie mit einem Glasdeckel.

25

Der Zustand der Testtiere wird 3 Tage nach Ansetzen der Versuche kontrolliert. Bestimmt wird die Abtötung in %. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Testtiere abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Testtiere abgetötet wurden.

30

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem Stand der Technik: 3, 10, 11, 12, 16, 17, 18, 24, 25, 27, 28, 29, 30, 31, 49, 61.

35

Beispiel I

5

D

Test mit Lucilia cuprina Larven (OP-res. Goondiwindi-Stamm)

Emulgator: 35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethylether

35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyglykolether

- Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man drei Gewichtsteile Wirkstoff mit sieben Gewichtsteilen des oben angegebenen Lösungsmittelgemisches und verdünnt das so erhaltene Konzentrat mit Wasser auf die jeweils gewünschte Konzentration.
- Etwa 20 Lucilia cuprina res.-Larven werden in ein Teströhrchen gebracht, welches ca. 1 cm³ Pferdefleisch und 0,5 ml der Wirkstoffzubereitung enthält. Nach 24 Stunden wird der Abtötungsgrad bestimmt.
- Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem Stand der Technik: 5, 10, 11, 12, 22, 23, 25, 27, 29, 30, 35, 36, 37, 38, 39, 66, 67.

0

Beispiel K

5

15

Test mit Boophilus microplus resistent/OP-resistenter Biarra-Stamm

Lösungsmittel: 35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethyl-10 ether

35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man drei Gewichtsteile Wirkstoff mit sieben Gewichtsteilen des oben angegebenen Lösungsmittel-Gemisches und verdünnt das so erhaltene Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

20 testende Wirkstoffzubereitung 1 Minute getaucht. Nach Überführung in Plastikbecher und Aufbewahrung in einem klimatisierten Raum wird der Abtötungsgrad bestimmt.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem Stand der Technik: 5, 10, 11, 12, 23, 25, 27, 36, 37, 38, 39, 66, 67.

30

Beispiel L

5

Facefly-Test (Musca autumnalis)

Lösungsmittel: 35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethylether

10

15

35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyglykolether

Zwecks Herstellung einer geeigneten Formulierung vermischt man drei Gewichtsteile Wirkstoff mit sieben Teilen des oben angegebenen Gemisches und verdünnt das so erhaltene Emulsionskonzentrat mit Wasser auf die jeweils gewünschte Konzentration.

10 adulte Faceflies (Musca autumnalis) werden in Petrischalen gebracht, die Filterpapierscheiben entsprechender Größe enthalten, die einen Tag vor Versuchsbeginn mit 1 ml der zu testenden Wirkstoffzubereitung durchtränkt wurden. Nach 3 Stunden wird der Abtötungsgrad in Prozent bestimmt, wobei 100 % bedeuten, daß alle und 0 %, daß keine Fliegen abgetötet worden sind.

25

20

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem Stand der Technik: 22, 25, 35, 36, 38.

30

35

Beispiel M

5

15

Test mit Psoroptes ovis

Lösungsmittel: 35 Gewichtsteile Ethylenglykolmonomethyl-

ether

35 Gewichtsteile Nonylphenolpolyalykol-

ether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man drei Gewichtsteile Wirkstoff mit sieben Gewichtsteilen den oben angegebenen Lösungsmittel-Gemisches und verdünnt das so erhaltene Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Etwa 10-25 Psoroptes ovis werden in 1 ml der zu testenden Wirkstoffzubereitung gebracht, die in Tablettennester einer Tiefziehverpackung pipettiert wurden. Nach 24 Stunden wird der Abtötungsgrad bestimmt.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem Stand der Technik: 25, 35, 38, 66, 67.

30

Beispiel N

5

Test mit parasitierenden, adulten Stechfliegen (Stomoxys calcitrans)

Lösungsmittel: Cremophor

10

15

20

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man die betreffende aktive Substanz mit dem angegebenen Lösungsmittel im Verhältnis 1:2 und verdünnt das so erhaltene Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

10 adulte Stechfiliegen (Stomoxys calcitrans) werden in Petrischalen, die Sandwiches enthalten, die einen Tag vor Versuchsbeginn mit 1 ml der zu testenden Wirkstoffzubereitung durchtränkt wurden, gebracht. Nach 3 Stunden wird der Abtötungsgrad in Prozent bestimmt, wobei 100 % bedeuten, daß alle und 0 %, daß keine Fliege abgetötet worden sind.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen der Herstellungsbeispiele überlegene Wirkung gegenüber dem Stand der Techinik: 66, 67.

30

35

Le A 23753

5 Beispiel P

Nematoden in vitro Test

Geprüft wird die Abtötung und Hemmung der Vermehrung des Nematoden Caenorhabditis elegans in flüssigem Medium in Gegenwart von Bakterien (E. coli), die den Nematoden als Nahrung dienen.

Die zu prüfenden Substanzen werden den Kulturen zugesetzt und die resultierende Beeinträchtigung der Vermehrung als nematizide Wirkung ausgewertet. Angegeben wird die Konzentration, die die Vermehrung verhindert.

Bei diesem Test zeigen z.B. die folgenden Verbindungen

der Herstellungsbeispiele eine mindestens 95 %ige Hemmung

der Vermehrung des Nematoden C. elegans

- bei einer Konzentration von < 100 ug/ml: 5, 7, 8, 10, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 23, 25, 27, 28, 29, 41
- 25 bei einer Konzentration von < 10 μg/ml: 30, 36, 40.

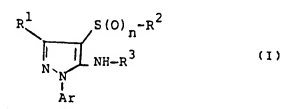
30

Patentansprüche

5

 Insektizide, akarizide und nematizide Mittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem 5-Aminopyrazol der allgemeinen Formel (I)

10



15

in welcher

- R1 für Wasserstoff, Alkyl oder Halogenalkyl steht,
- 20 R² für Alkyl, Halogenalkyl, für gegebenenfalls substituiertes Aralkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R³ für Wasserstoff, Alkyl oder einen Rest -C-R⁴
 25

steht,

- Ar für jeweils gegebenenfalls substituiertes Phenyl 30 oder Pyridyl steht, und
 - n für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht,

35

wobei

5

- X für Sauerstoff oder Schwefel steht und
- für Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl,
 Halogenalkyl, Alkoxalkyl, Alkylthioalkyl, für
 gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, für
 gegebenenfalls substituiertes Aryl, für Alkoxy,
 Alkylthio, für gegebenenfalls substituiertes
 Aryloxy, für gegebenenfalls substituiertes
 Arylthio, für Alkylamino, für Dialkylamino oder
 für gegebenenfalls substituiertes Arylamino
 steht.
- Insektizide, akarizide und nematizide Mittel gemäß
 Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der
 allgemeinen Formel I
 - für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und gegebenenfalls 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen oder für Wasserstoff steht,
 - für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Halogenalkyl mit jeweils 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und gegebenenfalls 1 bis 17 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen steht oder für jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach,

35

30

25

gleich oder verschieden substiutiertes Phenylalkyl oder Phenyl mit gegebenenfalls 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im geradkettigen oder verzweigten Alkylteil steht, wobei als Phenylsubstituenten jeweils in Fraçe kommen: Halogen, Cyano, Nitro, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsufinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen und gegebenenfalls 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen,

für Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes \mathbb{R}^3 Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder für einen Rest -C-R4 steht,

> 1 Х

wobei

25

30

35

5

10

15

20

für Sauerstoff oder Schwefel steht, und X

für Wasserstoff, für jeweils geradkettiges oder R^4 verzweigtes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylamino, Dialkylamino oder Halogenalkyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen und im Fall des Halogenalkyl mit bis zu 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen, außerdem für gegebenenfalls ein-

5

fach oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, niederes Alkyl oder niederes Halogenalkyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, sowie für jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl, Phenoxy, Phenylthio oder Phenylamino steht, wobei als Phenylsubstituenten die bei R² genannten in Frage kommen,

15

10

für jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiertes Phenyl, 2-Pyridyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl steht, wobei als Substituenten in Frage kommen: Cyano, Nitro, Halogen, jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen außerdem jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl oder Halogenalkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen und bis zu 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen oder ein Rest-S(0)_m-R⁵

25

20

wobei

AΓ

30

R⁵ für Amino, sowie für jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkylamino, Dialkylamino oder Halogenalkyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoff- atomen in den einzelnen Alkylteilen und im Fall des Halogenalkyl mit bis zu 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen steht,

- m für eine Zahl O, 1 oder 2 steht und
- n ebenfalls für eine Zahl 0, 1 oder 2 steht.
- Verfahren zur Bekämpfung von Insekten, Spinnentieren und Nematoden, dadurch gekennzeichnet, daß man 5 Aminopyrazole der Formel (I) auf Insekten, Spinnentieren und Nematoden und/oder ihren Lebensraum einwirken läßt.
- Verwendung von 5-Aminopyrazolen der allgemeinen
 Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Bekämpfung von Insekten, Spinnentieren und Nematoden.
 - 5. Verfahren zur Herstellung von insektiziden, akariziden und nematiziden Mitteln, dadurch gekennzeichnet, daß man 5-Aminopyrazole gemäß Formel (I) mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Mitteln vermischt.
 - 6. 5-Aminopyrazole der allgemeinen Formel

 $R^{1'}$ $S(0)_n - R^2$ $NH - R^3$ (Ia)

in welcher

R¹' für Alkyl oder Halogenalkyl steht

35

20

25

30

- Ar' für substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls substituiertes Pyridyl steht,
 - für Alkyl, Halogenalkyl, für gegebenenfalls substituiertes Aralkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - n für eine ganze Zahl 0, 1 oder 2 steht,
 - R3 für Wasserstoff, Alkyl oder einen Rest -C-R4

|| X

steht,

15

10

wobei

- X für Sauerstoff oder Schwefel steht und
- 20 R⁴ für Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl,
 Halogenalkyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, für
 gegebenenfalls substitutiertes Cycloalkyl, für
 gegebenenfalls substitutiertes Aryl, für Alkoxy,
 Alkylthio, für gegebenenfalls substituiertes
 Aryloxy, für gegebenenfalls substituiertes
 Arylthio, für Alkylamino, für Dialkylamino oder
 für gegebenenfalls substituiertes Arylamino
 steht,
- wobei R² nur dann für s-Butyl steht, wenn nicht gleichzeitig R¹ für Methyl, R³ für Wasserstoff, n für O und Ar für einfach oder zweifach durch Chlor substituiertes Phenyl steht.

7. 5-Aminopyrazole der allgemeinen Formel

10

5

in welcher

R1" für Wasserstoff steht,

15

- Ar" für gegebenenfalls substituiertes 2-Pyridyl,
 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl steht,
- für Alkyl, Halogenalkyl, für gegebenenfalls substituiertes Aralkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - n für eine ganze Zahl 0, 1 oder 2 steht,
 - R3 für Wasserstoff, Alkyl oder einen Rst -C-R4

|| x

25

wobei X für Sauerstoff oder Schwefel steht und

30

für Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl,
Halogenalkyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, für
gegebenenfalls substitutiertes Cycloalkyl, für
gegebenenfalls substitutiertes Aryl, für Alkoxy,
Alkylthio, für gegebenenfalls substituiertes

C F

Aryloxy, für gegebenenfalls substituiertes Arylthio, für Alkylamino, für Dialkylamino oder für gegebenenfalls substituiertes Arvlamino steht.

8. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel10 (Ia)

in welcher

R1' für Alkyl oder Halogenalkyl steht

Ar' für substituiertes Phenyl oder für gegebenenfalls substituiertes Pyridyl steht und

R², R³ und n die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

wobei \mathbb{R}^2 nur dann für s-Butyl steht, wenn nicht gleichzeitig \mathbb{R}^1 für Methyl, \mathbb{R}^3 für Wasserstoff, n für O und Ar für einfach oder zweifach durch Chlor substituiertes Phenyl steht,

dadurch gekennzeichnet, daß man

35

5

15

20

25

(a) (α) 4-Thiocyanato-5-aminopyrazole der allgemeinen Formel (IIa),

in welcher

15 R¹ und Ar' die oben angegebene Bedeutung haben,

oder

(a) (β) Bis-(pyrazolyl)-disulfide der Formel
(IIIa),

in welcher

R¹' und Ar' die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Halogeniden der Formel (IV)

35

30

5

R2-Hal

(IV)

5

in welcher

 $\ensuremath{\text{R}^2}$ die oben angegebene Bedeutung hat und

10

Hal für Halogen steht,

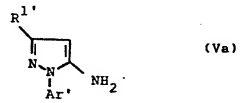
gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels sowie in Gegenwart eines geeigneten Reduktionsmittels und in Gegenwart einer Base umsetzt,

15

oder daß man

(b) 4-unsubstituierte 5-Amino-pyrazole der Formel (Va),

20



25

in welcher

30

 ${\sf R}^1$ ' und ${\sf Ar}$ ' die oben angegebenen Bedeutungen mit Sulfenylhalogeniden der Formel (VI),

(VI)

in welcher

35



R² die oben angegebene Bedeutung hat und

Hal' für Halogen steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt,

oder daB man

(c) die nach Verfahren (a-α), (a-β) oder (b) erhältlichen 4-substituierten 5-Amino-pyrazole der Formel (Ic),

in welcher

 \mathbb{R}^{1} ', \mathbb{R}^{2} und Ar die oben angegebene Bedeutung haben

in allgemein üblicher Weise mit Acylierungsmitteln oder Alkylierungsmitteln der Formel (VII)

$$R^6-A$$
 (VII)

5

)

5

)

in welcher

5

10

15

X ||

R⁶ für Akyl oder einen Rest -C-R⁴ steht, wobei X und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben und

A für eine elektronenziehende Abgangsgruppe steht,

oder mit Iso(thio)cyanaten der Formel (VIII)

 $R^7-N=C=X$

(VIII)

in welcher

20

 ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^7$ für Alkyl oder für ein gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, und

X die oben angegebene Bedeutung hat,

25

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels am Stickstoff der Aminogruppe in 5-Stellung des Pyrazolringes alkyliert bzw. acyliert,

30

oder daß man

35

(d) die nach Verfahren $(a-\alpha)$, $(a-\beta)$, (b) oder (c) erhältlichen 5-Aminopyrazole der Formel (Id),

(Id)

10

5

in welcher

15

 \mathbb{R}^{1} ', \mathbb{R}^{2} , \mathbb{R}^{3} und Ar' die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Oxidationsmitteln der Formel (IX),

20

R-0-0H

(IX)

in welcher

25

R für Wasserstoff oder für jeweils gegebenenfalls substiutiertes Alkanoyl oder Aroyl steht,

30

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators sowie gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels am Schwefel der Sulfenylgruppe in 4-Position des Pyrazolringes oxidiert.

9. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel5 (1b)

$$R^{1}$$
 $S(0)_{n}-R^{2}$ (1b)

in welcher

10

30

35

15 R1" für Wasserstoff steht,

Ar" für gegebenenfalls substituiertes 2-Pyridyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl steht und

 R^2 , R^3 und n die in Anspruch 7 angegebene Bedeutung besitzen,

dadurch gekennzeichnet, daß man

(e- α) 4-Thiocyanato-5-aminopyrazole der allgemeinen Formel (IIb),

in welcher

R1" und Ar" die oben angegebene Bedeutung haben,

oder



(e-β) Bis-(pyrazolyl)-disulfide der Formel (IIIb),

in welcher

R¹" und Ar" die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Halogeniden der Formel (IV),

$$R^2$$
-Hal (IV)

in welcher

 ${\mathbb R}^2$ die oben angegebene Bedeutung hat und

Hal für Halogen steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels sowie in Gegenwart eines geeigneten Reduktionsmittels und in Gegenwart einer Base umsetzt,

oder daß man

5

)

3

5

(f) 4-unsubstituierte 5-Amino-pyrazole der Formel (Vb)

R¹"
NNNNH₂
NH₂

in welcher

15 R^{1} " und Ar" die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Sulfenylhalogeniden der Formel (VI),

 $R^2-S-Hal' \qquad (VI)$

in welcher

 \mathbb{R}^2 die oben angegebene Bedeutung hat und

Hal' für Halogen steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt,

35

30

25

5

oder daß man

5

(g) die nach Verfahren (e-α), (e-β) oder (f) erhältlichen 4-substituierten 5-Amino-pyrazole der Formel (Ie),

- 141 -

10.

15

in welcher

 \mathbb{R}^{1} ", \mathbb{R}^{2} und Ar" die oben angegebene Bedeutung haben,

20

in allgemein üblicher Weise mit Acylierungsmitteln oder Alylierungsmitteln der Formel (VII)

25

$$R^6-\lambda$$
 (VII)

in welcher

30

x ||

R⁶ für Akyl oder einen Rest -C-R⁴ steht, und wobei X und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

35

und

A für eine elektronenziehende Abgangsgruppe steht,

oder mit Iso(thio)cyanaten der Formel (VIII)

 $R^7-N=C=X$

(VIII)

10

5

in welcher

R⁷ für Alkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, und

15

20

X die oben angegebene Bedeutung hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurenbindemittels am Stickstoff der Aminogruppe in 5-Stellung des Pyrazolringes alkyliert bzw. acyliert,

oder daß man

25

30

(h) die nach Verfahren (e- α), (e- β), (f) oder (g) erhältlichen 5-Aminopyrazole der Formel (If),

in welcher

5

 \mathbb{R}^{1} ", \mathbb{R}^{2} , \mathbb{R}^{3} und Ar" die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Oxidationsmitteln der Formel (IX),

10

R-O-OH (IX)

in welcher

15

R für Wasserstoff oder für jeweils gegebenenfalls substiutiertes Alkanoyl oder Aroyl steht,

. 20

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators sowie gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels am Schwefel der Sulfenylgruppe in 4-Position des Pyrazolringes oxidiert.

25

30